(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



- 1 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1881 | 1

(43) 国際公開日 2001 年3 月15 日 (15.03.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/17968 A1

(51) 国際特許分類7: C07D 213/65, 213/53, 213/55, 213/64, 401/06, 417/06, 239/26, 239/52, 241/12, 241/18, 285/12, 215/14, 215/20, 263/32, 487/04, 401/12, 235/12, 261/12, 473/00, 217/16, 403/06, 405/12, 409/06, 413/06, A61K 31/44, 31/42, 31/421, 31/4184, 31/422, 31/427, 31/4436, 31/4439, 31/444, 31/505, 31/506, 31/41, 31/50, 31/47, 31/519, A61P 43/00, 31/12

(21) 国際出願番号: PCT/JP00/05754

(22) 国際出願日: 2000年8月25日(25.08.2000)

(25) 国際出願の言語: 日本語

(26) 国際公開の言語: 日本語

(30) 優先権データ: 特願平11/248206 1999 年9 月2 日 (02.09.1999) JP

(71) 出願人 /米国を除く全ての指定国について): 塩野義製薬株式会社 (SHIONOGI & CO., LTD.) [JP/JP]; 〒541-0045 大阪府大阪市中央区道修町3丁目1番8号Osaka (JP).

(72) 発明者; および

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ): 川筋 孝 (KAWA-SUJI, Takashi) [JP/JP]; 〒553-0002 大阪府大阪市福島 区鷺洲5丁目12番4号 塩野義製薬株式会社内 Osaka (JP). 吉永智一 (YOSHINAGA, Tomokazu) [JP/JP]; 〒 566-0022 大阪府摂津市三島2丁目5番1号 塩野義製薬株式会社内 Osaka (JP).

- (74) 代理人: 山内秀晃,外(YAMAUCHI, Hideaki et al.); 〒553-0002 大阪府大阪市福島区鷺洲5丁目12番4号 塩 野義製薬株式会社 知的財産部 Osaka (JP).
- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DZ, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT, RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

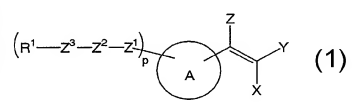
添付公開書類:

国際調査報告書

2文字コード及び他の略語については、定期発行される各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: INTEGRASE INHIBITORS CONTAINING AROMATIC HETEROCYCLE DERIVATIVES

(54) 発明の名称: 芳香族ヘテロ環誘導体を含有するインテグラーゼ阻害剤



(57) Abstract: Compounds represented by general formula (I), tautomers thereof, prodrugs of both, pharmaceutically acceptable salts of them, or solvates thereof exhibit an integrase-inhibiting activity. In said formula, X is hydroxyl or the like; Y is -C(=R²)-R³-R⁴ (wherein R² and R³ are each oxygen or the like; and R⁴ is hydrogen or optionally substituted alkyl), optionally substituted heteroaryl, or the like; Z is hydrogen or the like; Z¹ and Z³ are

each independently a single bond, alkylene, or the like; Z^2 is a single bond, alkylene, -O-, or the like; R^1 is optionally substituted aryl, optionally substituted heteroaryl, or the like; p is 0 to 2; and A is an optionally substituted aromatic heterocycle.

(57) 要約:

式 (I):

$$\left(R^{1}-Z^{3}-Z^{2}-Z^{1}\right)_{p} \qquad \qquad X \qquad \qquad (1)$$

(式中、Xはヒドロキシ等;Yは一C(= R^2) - R^3 - R^4 (R^2 および R^3 は酸素原子等; R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル)、置換されていてもよいヘテロアリール等;Z は水素等; Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキレン等; Z^2 は単結合、アルキレン、 Z^3 は置換されていてもよいアリール、置換されていてもよいヘテロアリール等; Z^3 は置換されていてもよいヘテロアリール等; Z^3 は置換されていてもよいカテロアリール等; Z^3 は置換されていてもよい方香族ヘテロ環である)で示される化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物は、インテグラーゼ阻害作用を有する。

明細書

芳香族へテロ環誘導体を含有するインテグラーゼ阻害剤

5 技術分野

本発明は、芳香族へテロ環誘導体を含有するインテグラーゼ阻害剤、更に詳しくは、芳香族へテロ環誘導体を含有する HIV インテグラーゼ阻害剤に関する。

背景技術

20

25

10 ウイルスのなかでも、レトロウイルスの一種であるヒト免疫不全ウイルス (HIV)は、後天性免疫不全症候群(エイズ)の原因となることが知られている。 エイズの治療薬としては、これまでのところ逆転写酵素阻害剤(AZT、3TC等)とプロテアーゼ阻害剤(インディナビル等)が主流であるが、腎臓障害等の副作用や耐性ウイルスの出現等の問題が判明しており、それらとは異なる作用メカニ ズムを有する抗 HIV 薬の開発が期待されている。

このような状況下、最近、動物細胞染色体へのウイルス DNA の配列特異的組換え反応に関与する酵素であるインテグラーゼが注目されており、該酵素阻害作用に基づく抗HIV薬の研究も行われている((1) KOURILSKY P et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 1968, 61(3), p1013-1020.; (2) F Barin et al., J. VIROL. METHODS (NETHERLANDS), 1987, 17/1-2, p55-61.; (3) Fesen. MR., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 1993, 90, p2399.; (4) DeNoon, DJ., CDC AIDS Weekly Pagination, 1990, 2.) 。また最近報告されたインテグラーゼ阻害剤としては、例えば、USP 5,578,573 に記載のペプチド誘導体、GB 2306476A に記載のテトラヒドロナフチル誘導体、WO97/38999 に記載のアクリドン誘導体等がある。

なお、文献 (J. Org. Chem. 1961,(26), p4441.) には、オキソプロパン酸が置換したピリジン誘導体が記載されている。文献 (J. Chem. Soc. Chem. Commun.

1990, 23, p1675-1676.) には、オキソプロパン酸エステルが置換したキノキサリンが記載されている。文献(Heterocycles, 1989, 29, p1559.) には、オキソプロパン酸エステルが置換したピラゾールが記載されている。文献 (Synth. Commun. 1992, 22(15), p2245-2251.) には、オキソプロパン酸エステルが置換したピリジン、ベンゾチアゾール、およびピラジンが記載されている。しかし、上記文献には、それらの化合物が抗 HIV 活性、抗インテグラーゼ活性を有することについては何ら記載されていない。

後天性免疫不全症候群の治療においては、耐性ウイルスが容易に出現するという理由から、現在、多剤併用療法が効果的であると報告されている(Balzarini, J. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA 1996, 93, p13152-13157.)。現在、抗 HIV 薬としては、逆転写酵素阻害剤、プロテアーゼ阻害剤の 2 種が臨床で使用されているが、同じ作用メカニズムを有する薬剤はしばしば拮抗的または付加的な効果を示すに過ぎず、異なった作用メカニズムの抗 HIV 薬の開発、特にインテグラーゼ阻害剤の開発が要望されている。

15

20

10

5

発明の開示

上記の状況下、新規なインテグラーゼ阻害剤の開発が要望されていた。本発明者らは鋭意、研究した結果、新規な芳香族へテロ環誘導体、すなわち下記一般式(I)で示される化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物がインテグラーゼの阻害作用を有し、抗ウイルス薬、特に抗 HIV 薬として有用であることを見出し、本発明を完成するに至った。

即ち、本発明は、

1) 式(I):

$$\left(R^{1} - Z^{3} - Z^{2} - Z^{1} \right)_{p}$$

$$A \qquad X \qquad (I)$$

10

15

20

(式中、Xはヒドロキシまたは置換されていてもよいアミノ;YはーC(= R^2) - R³-R⁴ (R²は酸素原子または硫黄原子; R³は酸素原子、硫黄原子または N-R⁵; R⁴は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいア ルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラル キル; R⁵は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアル ケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルコキシ、 置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されていてもよいアラルキル、 またはR⁴およびR⁵は隣接する窒素原子と一緒になって、置換されていてもよい 非芳香族ヘテロ環式基を表わす)、-S(=0)。-R⁶-R⁷(R⁶は酸素原子 または $N-R^7$; R^7 はそれぞれ独立して水素、置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換 されていてもよいアラルキル; qは1または2を表わす)、-S(=0)。-R⁸ (R8は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置 換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル; q は前 記と同意義である)、-P (=O) (OR^9)。(R^9 はそれぞれ独立して水素ま たは置換されていてもよいアルキル)、ハロゲン化アルキルまたは置換されてい てもよいヘテロアリール;乙は水素、置換されていてもよいアルキルまたは置換 されていてもよいアラルキル; Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキ レンまたはアルケニレン; Z^2 は単結合、アルキレン、アルケニレン、- CH(O) $H) - ... - S - ... - S O - ... - S O _ 2 - ... - S O _ 2 N R^{10} - ... - N R^{10} S O _ 2 - ...$ -O-, $-NR^{10}-$, $-NR^{10}CO-$, $-CONR^{10}-$, -C(=O)-O-, -O-C (=O) -または-CO-; R¹⁰は水素、置換されていてもよいアルキ

ル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル; R^1 は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよい非芳香族へテロ環式基、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいへテロアリール;pは0~2(p=2のとき、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ で示される基は、それぞれ異なっていてもよい);A環は置換されていてもよい芳香族へテロ環である)で示される化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を有効成分として含有するインテグラーゼ阻害剤、

2) 式 (I) の式:-C(Z)=C(X) Yで示される基がA環を構成するヘテロ原子に隣接する原子に置換している上記 1) 記載のインテグラーゼ阻害剤、

10

- 3) Yが置換されていてもよいヘテロアリールであり、該ヘテロアリールを構成するヘテロ原子に隣接する原子に結合手を有する上記1)または2)記載のインテグラーゼ阻害剤、
- 4) Xがヒドロキシであり、Yが-C ($=R^2$) $-R^3-R^4$ (R^2 は酸素原子; R^3 は酸素原子または $N-R^5$; R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル; R^5 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルカニル、置換されていてもよいアルカーン、置換されていてもよいアルカーン、置換されていてもよいアルカーがです。 (選換されていてもよい非芳香族へテロ環式基を表わす)、置換されていてもよいチアジリル、置換されていてもよいトリアゾリル、置換されていてもよいチアジリルであり、置換されていてもよいイソキサゾリルであり、置換されていてもよいインキサゾリルであり、置換されていてもよいイミダゾリル、置換されていても

よいピリミジニル、または置換されていてもよいピリジルである上記1)または2)記載のインテグラーゼ阻害剤、

- 5) A環が置換されていてもよいピリジン、置換されていてもよいピラジン、 置換されていてもよいピリミジン、置換されていてもよいオキサゾール、置換さ れていてもよいチアジアゾール、置換されていてもよいキノリン、置換されてい てもよいイソキノリン、置換されていてもよいプリン、置換されていてもよいベ ンゾオキサゾールまたは置換されていてもよいベンズイミダゾールである上記 1)~4)のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤、
- 6) p=1であり、 Z^1 および Z^3 がそれぞれ独立して単結合またはアルキレン であり、 Z^2 が単結合、アルキレンまたは-O-であり、 R^1 が置換されていても よいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいア リールまたは置換されていてもよいヘテロアリールである上記 1) \sim 5) のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤、

7) 式(I):

15

20

 $\left(R^{1}-Z^{3}-Z^{2}-Z^{1}\right)_{p} \qquad \qquad X$ (1)

(式中、Xはヒドロキシまたは置換されていてもよいアミノ; Yは一C($=R^2$) $-R^3-R^4$ (R^2 は酸素原子または硫黄原子; R^3 は酸素原子、硫黄原子または $N-R^5$; R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラル キル; R^5 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルコキシ、 置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されていてもよいアラルキル、 または R^4 および R^5 は 隣接する 窒素原子と一緒になって、置換されていてもよい

5

10

15

20

25

非芳香族へテロ環式基を表わす)、-S(=O)。-R⁶-R⁷(R⁶は酸素原子 または N-R⁷; R⁷はそれぞれ独立して水素、置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換 されていてもよいアラルキル; qは1または2を表わす)、-S(=0)。-R⁸ (R®は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置 換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル;qは前 記と同意義である)、一P(=O)(ORց)。(Rցはそれぞれ独立して水素ま たは置換されていてもよいアルキル)、ハロゲン化アルキルまたは置換されてい てもよいヘテロアリール; Z は水素、置換されていてもよいアルキルまたは置換 されていてもよいアラルキル; Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキ レンまたはアルケニレン; Z^2 は単結合、アルキレン、アルケニレン、-CH(O) $-O - - NR^{10} - - NR^{10}CO - - CONR^{10} - - C(=O) - O - -$ -O-C (=O) -または-CO-; R^{10} は水素、置換されていてもよいアルキ ル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは 置換されていてもよいアラルキル;R¹は置換されていてもよい分枝状のアルキ ル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換 されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置 換されていてもよい非芳香族ヘテロ環式基、置換されていてもよいアリールまた は置換されていてもよいヘテロアリール; pは $1 \sim 2$ (p = 2のとき、式: -2 $1-Z^2-Z^3-R^1$ で示される基は、それぞれ異なっていてもよい); A環は置 換されていてもよい芳香族ヘテロ環;式:-C(Z)=C(X)Yで示される基 はA環を構成するヘテロ原子に隣接する原子に置換している;但し、Xがヒドロ キシであり、Yが-C(= R^2)- R^3 - R^4 (R^2 は酸素原子; R^3 は酸素原子; R^4 は水素、メチルまたはエチルを表わす。)であり、Zが水素であり、 Z^1 、Z 2 および \mathbf{Z}^3 が単結合であり、 \mathbf{R}^1 が非置換フェニルであり、 \mathbf{p} が1であり、かつ

A環が置換されていてもよいピリジンまたは置換されていてもよいピラゾールである場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、

- 8) Yが置換されていてもよいヘテロアリールであり、該ヘテロアリールを構成するヘテロ原子に隣接する原子に結合手を有する上記7)記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、
- 9) $X がヒドロキシであり、<math>Y が-C (= R^2) R^3 R^4 (R^2 d$ 酸素原子; R^3 は酸素原子または $N-R^5$; R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル、置 換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換さ 10 れていてもよいアラルキル;R⁵は水素、置換されていてもよいアルキル、置換 されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されてい てもよいアルコキシ、置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されて いてもよいアラルキル、またはR⁴およびR⁵は隣接する窒素原子と一緒になって、 置換されていてもよい非芳香族ヘテロ環式基を表わす)、置換されていてもよい 15 テトラゾリル、置換されていてもよいトリアゾリル、置換されていてもよいチア ゾリルであり、置換されていてもよいイソキサゾリルであり、置換されていても よいピラジニルであり、置換されていてもよいイミダゾリル、置換されていても よいピリミジニル、または置換されていてもよいピリジルである上記7)または 20 8) 記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの 製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、
 - 10) A環が置換されていてもよい含窒素芳香族へテロ環である上記7)~9) のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくは それらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、
- 25 11) A環が置換されていてもよいピリジン、置換されていてもよいピラジン、 置換されていてもよいピリミジン、置換されていてもよいオキサゾール、置換さ

れていてもよいチアジアゾール、置換されていてもよいキノリン、置換されていてもよいイソキノリン、置換されていてもよいプリン、置換されていてもよいベンゾオキサゾールまたは置換されていてもよいベンズイミダゾールである上記7)~10)のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、

- 12) Z^2 が単結合、アルキレンまたは-O-である上記 $7)\sim 11)$ のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、
- 13) Z¹およびZ³がそれぞれ独立して単結合またはアルキレンであり、R¹ が置換されていてもよい分枝状のアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい非芳香族へテロ環式基、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリールである上記7)~12)のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、
- 15 14) Z^1 が単結合であり、 Z^2 がアルキレンまたは-O-であり、 Z^3 が単結合またはアルキレンであり、A環が置換されていてもよいピリジンである上記 7) ~ 13) のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、

15) 式(XIIc):

20

$$(R)_t$$
OH
OH
(XIIc)

(式中、A環は置換されていてもよい芳香族へテロ環; R^1 はヘテロアリールまたはアリール;Pはヒドロキシ、カルボキシ、ハロゲン、ハロゲン化アルキル、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、アル

コキシ、アルコキシカルボニル、ニトロ、ニトロソ、置換されていてもよいアミノ、アジド、アリール、アラルキル、シアノ、イソシアノ、イソシアナト、チオシアナト、イソチオシアナト、メルカプト、アルキルチオ、アルキルスルホニル、置換されていてもよいカルバモイル、スルファモイル、アシル、ホルミルオキシ、ハロホルミル、オキザロ、メルカプト、チオホルミル、チオカルボキシ、ジチオカルボキシ、チオカルバモイル、スルフィノ、スルフォ、スルホアミノ、ヒドラジノ、アジド、ウレイド、アミジノまたはグアニジノ; tは0~5である)で示される化合物。

16) 上記15)記載の化合物のライブラリー。

- 10 17) 上記7)~15)のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を有効成分として含有する医薬組成物、
 - 18) 上記7)~15)のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を有効成分として含有する抗ウイルス薬、
 - 19) 上記7)~15)のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を有効成分として含有する抗 HIV 薬、
- 20) 上記7)~15)のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それら 20 のプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和 物を有効成分として含有するインテグラーゼ阻害剤、
 - 21) 上記1)~6)および20)のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤に、逆転写酵素阻害剤および/またはプロテアーゼ阻害剤を組み合わせてなる抗HIV用合剤、
- 25 22) 逆転写酵素阻害剤および/またはプロテアーゼ阻害剤の抗 HIV 活性を上 昇させる活性を有する上記1)~6)および20)のいずれかに記載のインテグ

ラーゼ阻害剤、

23) 上記1)~6)または20)のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤を投与することを特徴とするエイズまたはエイズ関連合併症の治療方法、

24) インテグラーゼ阻害剤を製造するための上記1)~6)または20)のいずれかに記載の化合物の使用、

に関する。

10

15

20

25

発明を実施するための最良の形態

式(I)で示される化合物の構造上の特徴の一つは、A環が置換されていてもよ い芳香族へテロ環であり、該芳香族へテロ環が、式:-C(Z)=C(X)Y(式 中、Xはヒドロキシまたは置換されていてもよいアミノ、Yは-C ($=R^2$) - $R^3 - R^4$ (R^2 は酸素原子または硫黄原子; R^3 は酸素原子、硫黄原子または N- R⁵; R⁴は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアル ケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキ ル; R⁵は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケ ニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルコキシ、置 換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されていてもよいアラルキル、 またはR⁴およびR⁵は隣接する窒素原子と一緒になって、置換されていてもよい 非芳香族ヘテロ環式基を表わす)、-S(=O)。-R⁶-R⁷(R⁶は酸素原子 またはN-R7; R7はそれぞれ独立して水素、置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換 されていてもよいアラルキル; qは1または2を表わす)、-S(=0)。 $-R^{8}$ (R⁸は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置 換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル;aは前 記と同意義である)、-P(=O)(OR 9) $_{2}$ (R 9 はそれぞれ独立して水素ま たは置換されていてもよいアルキル)、ハロゲン化アルキルまたは置換されてい

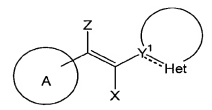
てもよいヘテロアリール; Z は水素、置換されていてもよいアルキルまたは置換されていてもよいアラルキル) で示される基で置換されている点である。

特に、式:-C(Z)=C(X)Y(式中、X、YおよびZは前記と同意義である)で示される基が、A環を構成するヘテロ原子に隣接する原子に置換している場合が好ましい。例えば、以下に示すような場合を意味する。

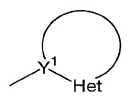
10

(式中、Het は A 環を構成するヘテロ原子であり、 A^1 は A 環を構成するヘテロ原子に隣接する原子であり、破線は結合の存在または不存在を意味する。他の語は前記と同意義である。なお、A 環はHet 以外のヘテロ原子を有していてもよい。)

また、Yが置換されていてもよいヘテロアリールである場合は、該ヘテロアリールを構成するヘテロ原子に隣接する原子に結合手を有する場合が好ましい。例えば、以下に示すような場合を意味する。



15 (式中、Hetはヘテロアリールを構成するヘテロ原子であり、 Y^1 はヘテロアリールを構成するヘテロ原子に隣接する原子であり、式:



で示される基はYを意味し、破線は結合の存在または不存在を意味する。他の語

は前記と同意義である。なお、YはHet以外のヘテロ原子を有していてもよい。)また、Yが一C(=R²)ーR³ーR⁴、ーS(=O) $_q$ ーR 6 -R 7 、ーS(=O) $_q$ -R 8 または一P(=O)(OR 9) $_2$ (各語は前記と同意義)である場合も、上記に示されるヘテロアリールを構成するヘテロ原子の位置に、それぞれ、酸素原子や窒素原子が位置し、高いインテグラーゼ阻害活性を示すため好ましい。また、式(I)で示される化合物の構造上の特徴の一つは、該芳香族ヘテロ環(A環)が、上記の式:一C(Z)=C(X)Y(式中、X、YおよびZは前記と同意義である)で示される基以外に、式:一 Z^1 - Z^2 - Z^3 - R^1 (式中、 Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキレンまたはアルケニレン; Z^2 は単結合、アルキレン、アルケニレン、一CH(OH)-、-S-、-SO-、-SO2-、

5

10

15

- アルキレン、アルケニレン、-CH(OH)-、-S-、-SO-、 $-SO_2-$ 、 $-SO_2-$ 、 $-SO_2$ NR $^{10}-$ 、 $-NR^{10}SO_2-$ 、-O-、 $-NR^{10}-$ 、 $-NR^{10}CO-$ 、 $-CONR^{10}-$ 、-C(=O)-O-、-O-C(=O)- または-CO- に では水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよい・アロアリールである)
- 20 式(I)で示される化合物のより好ましいものとしては、例えば、下記のもの等を挙げることができる。
 - (A-1) 3-(5-ベンジルオキシピリジン-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸
 - (A-2) 3-(5-ベンジルオキシピリジン-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸 エチルエステル
- 25 (A-3) 3-(3-イソプロポキシピラジン-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸

で示される基で置換されていてもよい点である。

(A-4) 3-[6-(2-フェニルエチル)ピリミジン-4-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸

(A-5) 3-[6-(2-フェニルエチル)ピリミジン-4-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸 エ チルエステル

- (A-6) 3-[5-(2-フェニルエチル)[1,3,4]チアジアゾール-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸
- 5 (A-7) 3-[5-(2-フェニルエチル)[1,3,4]チアジアゾール-2-イル)-2-ヒドロキシアク リル酸 エチルエステル
 - (A-8) 3-(4-ベンジルオキシピリジン-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸
 - (A-9) 3-(4-ベンジルオキシピリジン-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸 エチルエステル
- 10 (A-10) 3-(5-イソペントキシピリジン-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸(A-11) 3-[5-(シクロヘキシルメトキシ)ピリジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸
 - (A-12) 3-[5-(2-フェニルエトキシ)ピリジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸 エチルエステル
- 15 (A-13) 3-[5-(2-フェニルエチル)ピラジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸 エ チルエステル
 - (A-14) 3-[5-(2-フェニルエチル)ピラジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸
 - (A-15) 3-(イソキノリン-3-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸
 - (A-16) 3-(5-ヒドロキシピリジン-2-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸 エチルエス
- 20 テル
 - (A-17) 3-[5-(4-トリフルオロメチルベンジルオキシ)ピリジン-2-イル]-2-ヒドロ キシアクリル酸 エチルエステル
 - (A-18) 3-[5-(4-トリフルオロメチルベンジルオキシ)ピリジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸
- 25 (A-19) 3-[5-(2,4-ジフルオロベンジルオキシ)ピリジン-2-イル]-2-ヒドロキシア クリル酸 エチルエステル

(A-20) 3-[5-(2,4-ジフルオロベンジルオキシ)ピリジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸

- (A-21) 3-[5-(2-ナフチルメトキシ)ピリジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸エチルエステル
- 5 (A-22) 3-[5-(3-カルボキシオギザリル-2,4-ジフルオロ-ベンジルオキシ)-ピリジン-2-イル]-2-ヒドロキシアクリル酸
 - (A-23) 2-(5-ベンジルオキシ-ピリジン-2-イル)-1-(1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル)エテノール
 - (A-24) 2-(5-4) 2-(5-4) 2-(5-4) 2-(5-4) 2-(5-4) 2-(5-4) 3-(5-
- 10 (A-25) 3-(ベンゾオキサゾール-2-イル)-2-ヒドロキシ-2-プロパン酸

15

20

本発明は、式(I)で示される化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、それらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物、それらを有効成分として含有する医薬組成物、抗ウイルス薬、抗 HIV 薬、インテグラーゼ阻害剤、抗 HIV 用合剤を提供するものであるが、これらは、抗 HIV 薬としてのみならず、抗 AIDS 薬、すなわち、エイズおよびその関連臨床的症状、例えばエイズ関連合併症 (ARC)、進行性全身化リンパ節症 (PGL)、カポジ肉種、カリニ肺炎、突発性血小板減少性紫斑病、エイズ関連神経学的症状、例えば、エイズ痴呆症合併症、エイズ脳症、多発性硬化症または熱帯性不全対麻痺、並びにまた無症候患者におけるものを含めた抗 HIV 抗体陽性および HIV 陽性症状の治療に特に有用である。

本明細書中で用いる用語を以下に説明する。各用語は単独でまたは他の用語と 一緒になって同一の意義を有する。

A環の定義における「芳香族へテロ環」は、酸素原子、硫黄原子、および/ま 25 たは窒素原子を環内に1~4個含む5~8 員の芳香環、または1~4個の5~8 員の芳香族炭素環もしくは他の5~8 員の芳香族へテロ環と縮合している前記芳

香環であって、置換可能な任意の位置に結合手を有することができる。すなわち、 「芳香族ヘテロ環」は、単環芳香族ヘテロ環および縮合芳香族ヘテロ環を意味す る。

「単環芳香族へテロ環」は、酸素原子、硫黄原子、および/または窒素原子を 環内に1~4個含む5~8員の芳香環であって、置換可能な任意の位置に結合手 を有することができる。

「縮合芳香族へテロ環」は、酸素原子、硫黄原子、および/または窒素原子を環内に $1 \sim 4$ 個含む $5 \sim 8$ 員の芳香環が、 $1 \sim 4$ 個の $5 \sim 8$ 員の芳香族炭素環もしくは他の $5 \sim 8$ 員の芳香族へテロ環と縮合している環であって、置換可能な任意の位置に結合手を有することができる。

10

15

「芳香族へテロ環」には、例えば、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、トリアゾール、テトラゾール、オキサゾール、イソキサゾール、チアゾール、チアジアゾール、イソチアゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、フラザンまたはピラジン等の単環芳香族へテロ環や、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、ベンズイミダゾール、ジベンゾフラン、ベンゾオキサゾール、キノキサリン、シンノリン、キナゾリン、キノリン、フタラジン、イソキノリン、プリン、プテリジン、カルバゾール、フェナントリジン、アクリジン、インドール、イソインドールまたはフェナジン等の縮合芳香族へテロ環が挙げられる。

「芳香族へテロ環」の好ましい態様の一つとして「含窒素芳香族へテロ環」が 20 挙げられる。「含窒素芳香族へテロ環」とは、1以上の窒素原子を環構成原子と して含む「芳香族へテロ環」であり、例えば、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、トリアゾール、テトラゾール、オキサゾール、イソキサゾール、チアゾール、チアジアゾール、イソチアゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリダジン、ピリミジン、フラザン、ベンズイミダゾール、ベンゾオキサゾール、キノキサリン、 シンノリン、キナゾリン、キノリン、フタラジン、イソキノリン、プリジン、カルバゾール、フェナントリジン、アクリジン、インドール、イソイン

ドールまたはフェナジン等が挙げられる。

また、特に、式(I)における式:-C(Z)=C(X)Yで示される基が、「芳香族へテロ環」(A環)を構成するヘテロ原子に隣接する原子に置換している場合が好ましいが、この場合さらに、該ヘテロ原子が芳香環の共役に関わらない孤立電子対を有する場合が好ましい。このような芳香族ヘテロ環としては、フラン、チオフェン、イミダゾール、ピラゾール、トリアゾール、テトラゾール、オキサゾール、イソキサゾール、チアゾール、チアジアゾール、イソチアゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、フラザン、ピラジン、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、ベンズイミダゾール、ベンゾオキサゾール、キノキサリン、シンノリン、キナゾリン、キノリン、フタラジン、イソキノリン、プリン、プテリジン、フェナントリジン等が挙げられる。

「芳香族へテロ環」として、特に好ましいのは、ピリジン、ピラジン、ピリミジン、オキサゾール、チアジアゾール、キノリン、イソキノリン、プリン、ベンゾオキサゾール、ベンズイミダゾールである。

15

10

5

「ヘテロアリール」とは、上記「芳香族ヘテロ環」を構成する炭素原子または窒素原子から水素原子1個を除いてできる基を意味し、例えば、フリル(例えば、2-フリル、3-フリル)、チエニル(例えば、2-チエニル、3-チエニル)、ピロリル(例えば、1-ピロリル、2-ピロリル、3-ピロリル)、イミダゾリル(例えば、20 1-イミダゾリル、2-イミダゾリル、4-イミダゾリル)、ピラゾリル(例えば、1-ピラゾリル、3-ピラゾリル、4-ピラゾリル)、トリアゾリル(例えば、1,2,4-トリアゾール-1・イル、1,2,4-トリアゾール-3-イル、1,2,4-トリアゾール・4-イル)、テトラゾリル(例えば、1-テトラゾリル、2-テトラゾリル、5-テトラゾリル)、オキサゾリル(例えば、2-オキサゾリル、4-オキサゾリル、5-オキサゾリル)、イソキサゾリル(例えば、3-イソキサゾリル、4-イソキサゾリル、5-イソキサゾリル)、チアゾリル(例えば、2-チアゾリル、4-チアゾリル、5-チア

ゾリル)、チアジアゾリル、イソチアゾリル(例えば、3-イソチアゾリル、4-イ ソチアゾリル、5-イソチアゾリル)、ピリジル(例えば、2-ピリジル、3-ピリジ ル、4-ピリジル)、ピリダジニル(例えば、3-ピリダジニル、4-ピリダジニル)、 ピリミジニル (例えば、2-ピリミジニル、4-ピリミジニル、5-ピリミジニル)、 フラザニル (例えば、3-フラザニル)、ピラジニル (例えば、2-ピラジニル)、 オキサジアゾリル (例えば、1,3,4-オキサジアゾール・2-イル)、ベンゾフリル (例えば、2-ベンゾ[b]フリル、3-ベンゾ[b]フリル、4-ベンゾ[b]フリル、5-ベンゾ [b]フリル、6-ベンゾ[b]フリル、7-ベンゾ[b]フリル)、ベンゾチエニル(例えば、 2.ベンゾ[b]チエニル、3.ベンゾ[b]チエニル、4.ベンゾ[b]チエニル、5.ベンゾ[b] チエニル、6-ベンゾ[b]チエニル、7-ベンゾ[b]チエニル)、ベンズイミダゾリル(例 えば、1-ベンゾイミダゾリル、2-ベンゾイミダゾリル、4-ベンゾイミダゾリル、 5-ベンゾイミダゾリル)、ジベンゾフリル、ベンゾオキサゾリル、キノキサリル (例えば、2-キノキサリニル、5-キノキサリニル、6-キノキサリニル)、シンノ リニル(例えば、3-シンノリニル、4-シンノリニル、5-シンノリニル、6-シンノ リニル、7-シンノリニル、8-シンノリニル)、キナゾリル(例えば、2-キナゾリ ニル、4-キナゾリニル、5-キナゾリニル、6-キナゾリニル、7-キナゾリニル、8-キナゾリニル)、キノリル(例えば、2-キノリル、3-キノリル、4-キノリル、5-キノリル、6-キノリル、7-キノリル、8-キノリル)、フタラジニル(例えば、1-フタラジニル、5-フタラジニル、6-フタラジニル)、イソキノリル(例えば、1-イソキノリル、3-イソキノリル、4-イソキノリル、5-イソキノリル、6-イソキノ リル、7-イソキノリル、8-イソキノリル)、プリル、プテリジニル(例えば、2-プテリジニル、4-プテリジニル、6-プテリジニル、7-プテリジニル)、カルバゾ リル、フェナントリジニル、アクリジニル(例えば、1-アクリジニル、2-アクリ ジニル、3-アクリジニル、4-アクリジニル、9-アクリジニル)、インドリル(例 えば、1-インドリル、2-インドリル、3-インドリル、4-インドリル、5-インドリル、 6-インドリル、7-インドリル)、イソインドリル、ファナジニル(例えば、1-フ

10

15

20

ェナジニル、2-フェナジニル)またはフェノチアジニル(例えば、1-フェノチアジニル、2-フェノチアジニル、3-フェノチアジニル、4-フェノチアジニル)等が挙げられる。

Yの定義中のヘテロアリールとして好ましいのは、その環内に少なくとも1個のN原子を有する5または6員環であり、より好ましいのは、テトラゾリル、トリアゾリル、チアゾリル、イソキサゾリル、ピラジニル、イミダゾリル、ピリミジニル、ピリジル、オキサゾリルまたはイソチアゾリルであり、特に、該ヘテロアリールを構成するヘテロ原子に隣接する原子に結合手を有するヘテロアリールが好ましい。具体的には、2H-テトラゾール-5-イル、1H-[1,2,4]トリアゾール-3-イル、チアゾール-2-イル、チアゾール-4-イル、イソキサゾール-3-イル、イソキサゾール-5-イル、ピラジン-2-イル、イミダゾール-2-イル、ピリミジン-2-イル、ピリジン-2-イル、ピリジン-2-イル、ピリジン-2-イル等が好ましい。

10

15

25

R¹の定義中のヘテロアリールとしては、5 員または6 員のヘテロアリールが好ましく、例えば、フリル、チエニル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラゾリル、オキサゾリル、イソキサゾリル、チアゾリル、チアジアゾリル、イソチアゾリル、ピリジル、ピリジニル、フラザニル、ピラジニルが挙げられる。特に、ピリジル(ピリジン-2-イル、ピリジン-3-イル、ピリジン-4-イル)が好ましい。

20 「アリール」は、単環芳香族炭化水素基(フェニル)または多環芳香族炭化水素基(例えば、1-ナフチル、2-ナフチル、1-アントリル、2-アントリル、9-アントリル、1-フェナントリル、2-フェナントリル、3-フェナントリル、4-フェナントリル、9-フェナントリル等)を意味する。好ましくは、フェニルまたはナフチル(1-ナフチル、2-ナフチル)である。

「アルキレン」は、炭素数 1 ~ 6 個の直鎖状または分枝状のアルキレン基を意味し、例えば、メチレン、エチレン、トリメチレン、プロピレン、テトラメチレ

ン、エチルエチレン、ペンタメチレンまたはヘキサメチレン等が挙げられる。好 ましくは、炭素数 1 ~ 4 個の直鎖状のアルキレン基であり、メチレン、エチレン、 トリメチレンまたはテトラメチレンである。

「アルケニレン」は、上記「アルキレン」に1個またはそれ以上の二重結合を 有する炭素数2~6個の直鎖状または分枝状のアルケニレン基を意味し、例えば、 ビニレン、プロペニレンまたはブテニレンが挙げられる。好ましくは、炭素数2 ~3個の直鎖状のアルケニレン基であり、ビニレンまたはプロペニレンである。

「アルキル」は、炭素数 $1 \sim 8$ 個の直鎖状または分枝状のアルキル基を意味し、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、n-ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、tert-ペンチル、n-ヘキシル、イソヘキシル、n-ヘプチル、n-オクチル等が挙げられる。

10

15

25

R¹の定義中のアルキルとしては、分枝状のアルキルが好ましく、特に、炭素数3~8個の分枝状のアルキル基(例えば、イソプロピル、イソブチル、sec-ブチル、tert-ブチル、イソペンチル、ネオペンチル、tert-ペンチル、イソヘキシル等)が好ましい。

 R^4 、 R^5 、 R^7 、 R^8 、 R^9 および R^{10} の定義中のアルキルとしては、炭素数 $1 \sim 8$ 個の直鎖状のアルキル基(メチル、エチル、n-プロピル、n-ブチル、n-ペンチル、n-ヘキシルなど)が好ましい。

「アルケニル」は、上記「アルキル」に 1 個またはそれ以上の二重結合を有する 20 炭素数 $2 \sim 8$ 個の直鎖状または分枝状のアルケニル基を意味し、例えば、ビニル、 1-プロペニル、 2-プロペニル、 1-ブテニル、 2-ブテニル、 3-ブテニル、 1, 3-ブタ ジエニル、 3-メチル-2-ブテニル等が挙げられる。

「アルキニル」とは、上記「アルキル」に 1 個またはそれ以上の三重結合を有する炭素数 $2 \sim 8$ 個のアルキニルを意味し、例えば、エチニル、1-プロピニル、2-プロピニル、3-ブチニル等が挙げられる。

「シクロアルキル」は、炭素数3~10の環状飽和炭化水素基を意味し、例え

ば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチル、シクロヘキシル、シクロヘプチル、シクロオクチル等が挙げられる。特に、シクロペンチル、シクロヘキシルが好ましい。

「シクロアルケニル」は、炭素数 3 ~ 1 0 の環状の非芳香族炭化水素基を意味 5 し、例えば、シクロプロペニル(例えば、1-シクロプロペニル)、シクロペンテニル(例えば、1-シクロペンテン・1 · イル、2-シクロペンテン・1 · イル、3 · シクロペンテン・1 · イル)、シクロペンテン・1 · イル)、シクロペンテン・1 · イル)、シクロヘキセン・1 · イル)、シクロヘキセン・1 · イル、3 · シクロヘキセン・1 · イル)、シクロヘキセン・1 · イル)、シクロヘプテニル(例えば、1 · シクロヘブテニル)、シクロオクテニル(例えば、1 · シクロヘブテニル)、シクロオクテニル(例えば、1 · シクロヘキセン・1 · イル、2 · シクロヘキセン・1 · イルが好ましい。

「アラルキル」とは、 $1 \sim 3$ 個の上記「アリール」が置換した上記「アルキル」を意味し、例えば、ベンジル、ジフェニルメチル、トリフェニルメチル、フェネチル、1-ナフチルメチル、2-ナフチルメチル等)等が挙げられる。

15

「アルコキシ」のアルキル部分は、上記「アルキル」と同意義であり、「アルコキシ」としては、例えば、メトキシ、エトキシ、n-プロポキシ、イソプロポキシ、n-ブトキシ、イソブトキシ、tert-ブトキシなどが挙げられる。特に、メトキシ、エトキシが好ましい。

20 「ハロゲン化アルキル」とは、1以上のハロゲンで置換された上記「アルキル」を意味する。特に、炭素数 $1 \sim 3$ のハロゲン化アルキルが好ましく、例えば、トリフルオロメチル、クロロメチル、ジクロロメチル、1,1-ジクロロエチル、2,2,2-トリクロロエチルなどが挙げられる。

「非芳香族へテロ環式基」とは、窒素原子、酸素原子、または硫黄原子を少な 25 くとも1以上環内に有する、置換可能な任意の位置に結合手を有する非芳香族複 素環式基を意味し、例えば、1-ピロリニル、2-ピロリニル、3-ピロリニル、1-ピ

ロリジニル、2-ピロリジニル、3-ピロリジニル、1-イミダゾリニル、2-イミダゾリニル、4-イミダゾリニル、1-イミダゾリジニル、2-イミダゾリジニル、4-イミダゾリジニル、4-イミダゾリジニル、1-ピラゾリニル、3-ピラゾリニル、1-ピラゾリニル、1-ピラゾリニル、3-ピラゾリジニル、2-ピペリジル、3-ピペリジル、4-ピペリジル、1-ピペラジニル、2-ピペラジニル、2-モルホリニル、3-モルホリニル、モルホリノ、テトラヒドロピラニル等が挙げられる。なお、「非芳香族複素環式基」は、飽和であってもよく、不飽和であってもよい。

「アラルキル」のアルキル部分、「アルキル」、「アルケニル」、「アルキニ 10 ル」、「シクロアルキル」、「シクロアルケニル」、「非芳香族へテロ環式基」 が置換基を有する場合、それぞれ同一または異なる 1 ~ 4 個の置換基で任意の位置が置換されていてもよい。

「アラルキル」のアリール部分、「アリール」、「ヘテロアリール」、「芳香族ヘテロ環」が置換基を有する場合、それぞれ同一または異なる1~4個の置換基で任意の位置(例えば、オルト、メタおよび/またはパラ)が置換されていてもよい。

15

20

25

「アラルキル」のアリール部分およびアルキル部分、「置換されていてもよいアルキル」、「置換されていてもよいアルケニル」、「置換されていてもよいアルキニル」、「置換されていてもよいシクロアルキル」、「置換されていてもよいシクロアルケニル」、「置換されていてもよい非芳香族へテロ環式基」、「置換されていてもよいアリール」、「置換されていてもよいへテロアリール」、「置換されていてもよい芳香族へテロ環」の置換基としては、例えば、ヒドロキシ、カルボキシ、ハロゲン(F、C1、Br、I)、ハロゲン化アルキル(例えば、CF3、CH2CF3、CH2CC13等)、アルキル(例えば、メチル、エチル、イソプロピル、tert-ブチル等)、アルケニル(例えば、ビニル)、アルキニル(例えば、エチニル)、シクロアルキル(例えば、シクロプロピル)、シクロアルケニル(例えば、シクロプロピル)、シクロアルケニル(例えば、シクロプロピル)、シクロアルケニル(例えば、シクロプロピル)、シクロアルケニル(例えば、シクロプ

ロベニル)、アルコキシ(例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシ、ブトキシ等)、アルコキシカルボニル(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニル、 tert-ブトキシカルボニル等)、ニトロ、ニトロソ、置換されていてもよいアミノ(例えば、アルキルアミノ、グメチルアミノ、アシルアミノ(例えば、アセチルアミノ、ベンゾイルアミノ等)、アシルアミノ(例えば、アセチルアミノ、ベンゾイルアミノ等)、アラルキルアミノ(例えば、ベンジルアミノ、トリチルアミノ)、ヒドロキシアミノ等)、アジド、アリール(例えば、フェニル等)、アラルキル(例えば、ベンジル等)、シアノ、イソシアノ、イソシアナト、チオシアナト、イソチオシアナト、メルカブト、アルキルチオ(例えば、メチルチオ等)、アルキルスルホニル(例えば、メタンスルホニル、エタンスルホニル)、置換されていてもよいカルバモイル、スルファモイル、アシル(例えば、ホルミル、アセチル等)、ホルミルオキシ、ハロホルミル、オキザロ、メルカブト、チオホルミル、チオカルボキシ、ジチオカルボキシ、チオカルバモイル、スルフィノ、スルフォ、スルホアミノ、ヒドラジノ、アジド、ウレイド、アミジノ、グアニジノ等が挙げられる。

なお、式 (I) で示される化合物のA環の定義における「置換されていてもよい 芳香族へテロ環」の置換基には、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 、および R^1 は前記と同意義である)で示される基以外にも、上記に例示した 置換基も含まれる。

「置換されていてもよいアミノ」および「置換されていてもよいカルバモイル」 の置換基としては、アルキル (例えば、メチル、エチル、ジメチル等)、アルコ キシアルキル (例えば、エトキシメチル、エトキシエチル等)、アシル (例えば、ホルミル、アセチル、ベンゾイル、トルオイル等)、アラルキル (例えば、ベンジル、トリチル等)、ヒドロキシ等が挙げられる。

X はヒドロキシまたは置換されていてもよいアミノであるが、好ましくは、ヒ 25 ドロキシである。

pは0~2を表わすが、特にp=1が好ましい。

10

15

式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ で示される基としては、例えば、式: $-R^1$ 、式: $-CH_0-R^1$ 、式: $-CH=CH-R^1$ 、式: $-CH(OH)-R^1$ 、式:-S $-R^{1}$ 、式: $-SO-R^{1}$ 、式: $-SO_{2}-R^{1}$ 、式: $-SO_{2}NH-R^{1}$ 、式:- $NHSO_2 - R^1$ 、式: $-O-R^1$ 、式: $-NH-R^1$ 、式: $-NHCO-R^1$ 、式: $-CONH-R^{-1}$ 、式: $-C(=O)-O-R^{-1}$ 、式: $-O-C(=O)-R^{-1}$ 、 式: $-CO-R^1$ 、式: $-C_2H_4-R^1$ 、式: $-CH=CH-CH_2-R^1$ 、式: $-CH(OH)-CH_0-R^1$ 、式: $-S-CH_0-R^1$ 、式: $-SO-CH_0-R$ 1、式:-SO。-CH。-R1、式:-SO。NH-CH。-R1、式:-NHS O₂-CH₂-R¹、式:-O-CH₂-R¹、式:-NH-CH₂-R¹、式:-10 $NHCO-CH_2-R^1$ 、式: $-CONH-CH_2-R^1$ 、式:-C(=O)-O $-CH_2-R^1$ 、式:-O-C(=O) $-CH_2-R^1$ 、式: $-CO-CH_2-R^1$ 、 式: $-CH=CH-CH=CH-R^{-1}$ 、式: $-CH=CH-CH(OH)-R^{-1}$ 、 式: $-CH=CH-S-R^{\perp}$ 、式: $-CH=CH-SO-R^{\perp}$ 、式:-CH=CH $-SO_2-R^1$ 、式: $-CH=CH-SO_2NH-R^1$ 、式: -CH=CH-NH15 $SO_0 - R^1$ 、式: $-CH = CH - O - R^1$ 、式: $-CH = CH - NH - R^1$ 、式: $^{-}$ - C H = C H - N H C O - R 1 、式:- C H = C H - C O N H - R 1 、式:- C H $= CH - C (= O) - O - R^{1}$ 、式: $-CH = CH - O - C (= O) - R^{1}$ 、式: $-CH = CH - CO - R^{-1}$ 、式: $-CH_2 - CH = CH - R^{-1}$ 、式: $-CH_2 - CH$ $H(OH)-R^{-1}$ 、式: $-CH_2-S-R^{-1}$ 、式: $-CH_2-SO-R^{-1}$ 、式:-C20 $H_2 - SO_2 - R^1$ 、式: $-CH_2 - SO_2NH - R^1$ 、式: $-CH_2 - NHSO_2$ $-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-O-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-NH-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-NH$ $CO-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-CONH-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-C$ (= O) $-O-R^{1}$ 式: $-CH_2-O-C$ (=O) $-R^1$ 、式: $-CH_2-CO-R^1$ 、式:-CH(O H) $-CH=CH-R^{1}$ 、式: $-S-CH=CH-R^{1}$ 、式:-SO-CH=CH25 $-R^{1}$ 、式: $-SO_{2}-CH=CH-R^{1}$ 、式: $-SO_{2}NH-CH=CH-R^{1}$ 、

式: $-NHSO_2-CH=CH-R^1$ 、式: $-O-CH=CH-R^1$ 、式:-NH $-CH = CH - R^{-1}$ 、式: $-NHCO - CH = CH - R^{-1}$ 、式: -CONH - CH $= CH - R^{-1}$ 、式: $-C (= O) - O - CH = CH - R^{-1}$ 、式: -O - C (= O) $-CH = CH - R^{-1}$ 、式: $-CO - CH = CH - R^{-1}$ 、式: $-C_3H_6 - R^{-1}$ 、式: $-CH_2-CH=CH-CH_2-R^1$ 、式: $-CH_2-CH$ (OH) $-CH_2-R^1$ 、 式:-CH2-S-CH2-R1、式:-CH2-SO-CH2-R1、式:-CH 2-SO2-CH2-R¹、式:-CH2-SO2NH-CH2-R¹、式:-CH2 - N H S O₂ - C H₂ - R¹、式: - C H₂ - O - C H₂ - R¹、式: - C H₂ - N $H-CH_0-R^1$ 、式: $-CH_0-NHCO-CH_0-R^1$ 、式: $-CH_0-CON$ $H - CH_2 - R^1$ 、式: $-CH_2 - C$ (= O) $-O - CH_2 - R^1$ 、式: $-CH_2 -$ 10 $O-C (= O) - C H_2 - R^1$ 、式: $-C H_2 - C O - C H_2 - R^1$ 、式: $-C_2 H$ $_4$ - C H = C H - R 1 、 - C H $_2$ - C H = C H - C H = C H - R 1 、式 : - C H $_2$ -CH (OH) $-CH = CH - R^1$ 、式: $-CH_2 - S - CH = CH - R^1$ 、式: $-CH_2-SO-CH=CH-R^1$ 、式: $-CH_2-SO_2-CH=CH-R^1$ 、式: 15 $-CH_2-SO_2NH-CH=CH-R^1$ 、式: $-CH_2-NHSO_2-CH=CH$ $-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-O-CH=CH-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-NH-CH=CH$ $-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-NHCO-CH=CH-R^{1}$ 、式: $-CH_{2}-CONH CH = CH - R^{1}$ 、式: $-CH_{2} - C$ (= O) $-O - CH = CH - R^{1}$ 、式: -C $H_2 - O - C$ (= O) $- CH = CH - R^1$ 、式: $- CH_2 - CO - CH = CH - R$ 1 、式: 1 CH=CH-C $_{2}$ H $_{4}$ -R $_{1}$ 、式: 1 CH=CH-CH=CH-CH $_{2}$ 20 $-R^{1}$ 、式: $-CH = CH - CH (OH) - CH_{2} - R^{1}$ 、式: -CH = CH - S $-CH_2-R^1$ 、式: $-CH=CH-SO-CH_2-R^1$ 、式:-CH=CH-S $O_{2} - CH_{2} - R^{1}$ 、式: $-CH = CH - SO_{2}NH - CH_{2} - R^{1}$ 、式: -CH = $CH-NHSO_2-CH_2-R^1$ 、式: $-CH=CH-O-CH_2-R^1$ 、式:-C $H = CH - NH - CH_2 - R^1$ 、式: $-CH = CH - NHCO - CH_2 - R^1$ 、式: 25 $-CH = CH - CONH - CH_2 - R^1$ 、式: -CH = CH - C(=O) - O - C

 H_2-R^1 、式:-CH=CH-O-C(=O) $-CH_2-R^1$ または式: $-CH=CH-CO-CH_2-R^1$ (式中、 R^1 は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換されていてもよい非芳香族へテロ環式基、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいへテロアリールである。)で示される基等が挙げられる。

式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および R^1 は前記と同意義 である。)で示される基として好ましいのは、① Z 1 が単結合またはアルキレン である場合、 QZ^1 が単結合である場合、 QZ^2 が単結合、アルキレン、 $-SQ_2$ -または-O-である場合、QZ²が単結合、アルキレンまたは-O-である場 ンである場合、⑦R¹が置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよい シクロアルキル、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいへ テロアリールである場合、®R¹が置換されていてもよい分枝状のアルキル、置 換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されて いてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置換され ていてもよい非芳香族ヘテロ環式基、置換されていてもよいアリールまたは置換 されていてもよいヘテロアリールである場合、⑨R¹が置換されていてもよい分 枝状のアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい 非芳香族へテロ環式基、置換されていてもよいアリールまたは置換されていても よいヘテロアリールである場合、 $\mathbf{M} \mathbf{R}^1$ が置換されていてもよいアリールである 場合またはそれらの組み合わせである。

10

15

20

式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 、および R^1 は前記と同意義である。)で示される基の好ましい具体例としては、フェニル、2-フルオロフ ェニル、3-フルオロフェニル、4-フルオロフェニル、2-クロロフェニル、3-クロロフェニル、2-クロロフェニル、2-クロロフェニル、2-クロロフェニル、2-クロロフェニル、2-クロロフェニル、2-グロロフェニル、2-グロロフェニル、2-グロロフェニ

ル、2.5-ジフルオロフェニル、3.4-ジフルオロフェニル、4-メチルフェニル、3-トリフルオロメチルフェニル、4-トリフルオロメチルフェニル、4-ヒドロキシフ ェニル、4-メトキシフェニル、4-ブロモフェニル、4-ビフェニル、ベンジル、2-フルオロベンジル、3-フルオロベンジル、4-フルオロベンジル、2-クロロベンジ ル、3-クロロベンジル、4-クロロベンジル、2.4-ジフルオロベンジル、2.6-ジフル オロベンジル、2,5-ジフルオロベンジル、3,4-ジフルオロベンジル、3,6-ジフルオ ロベンジル、4-メチルベンジル、3-トリフルオロメチルベンジル、4-トリフルオ ロメチルベンジル、4-ヒドロキシベンジル、4-メトキシベンジル、4-ブロモベン ジル、4-フェニルベンジル、2-フェニルエチル、2-(2-フルオロフェニル)エチル、 2-(3-フルオロフェニル)エチル、2-(4-フルオロフェニル)エチル、2-(2-クロロフェ 10 (2-1)エチル、(2-1)2-(3-1)2 ジフルオロフェニル)エチル、2-(2.6-ジフルオロフェニル)エチル、2-(2.5-ジフル エチル、2-(3-トリフルオロメチルフェニル)エチル、2-(4-トリフルオロメチルフ ェニル)エチル、2-(4-ヒドロキシフェニル)エチル、2-(4-メトキシフェニル)エチル、 15 2-(4-ブロモフェニル)エチル、2-(4-ビフェニリル)エチル、ベンゼンスルホニル、 2-フルオロベンゼンスルホニル、3-フルオロベンゼンスルホニル、4-フルオロベ ンゼンスルホニル、2-クロロベンゼンスルホニル、3-クロロベンゼンスルホニル、 4-クロロベンゼンスルホニル、2.4-ジフルオロベンゼンスルホニル、2.6-ジフルオ ロベンゼンスルホニル、2,5-ジフルオロベンゼンスルホニル、3,4-ジフルオロベン 20 ゼンスルホニル、4-メチルベンゼンスルホニル、3-トリフルオロメチルベンゼン スルホニル、4-トリフルオロメチルベンゼンスルホニル、4-ヒドロキシベンゼン スルホニル、4-メトキシベンゼンスルホニル、4-ブロモベンゼンスルホニル、4・ フェニルベンゼンスルホニル、ベンゼンスルフェニル、4-フルオロベンゼンスル フェニル、フェニルチオ、2-フルオロフェニルチオ、3-フルオロフェニルチオ、 4-フルオロフェニルチオ、2-クロロフェニルチオ、3-クロロフェニルチオ、4-ク

ロロフェニルチオ、2.4-ジフルオロフェニルチオ、2.6・ジフルオロフェニルチオ、 2.5-ジフルオロフェニルチオ、3.4-ジフルオロフェニルチオ、4-メチルフェニルチ オ、3.トリフルオロメチルフェニルチオ、4.トリフルオロメチルフェニルチオ、 4.ヒドロキシフェニルチオ、4.メトキシフェニルチオ、4.ブロモフェニルチオ、 4-ビフェニリルチオ、フェノキシ、2-フルオロフェノキシ、3-フルオロフェノキ シ、4-フルオロフェノキシ、2-クロロフェノキシ、3-クロロフェノキシ、4-クロ ロフェノキシ、2,4・ジフルオロフェノキシ、2,6・ジフルオロフェノキシ、2,5・ジフ ルオロフェノキシ、3.4-ジフルオロフェノキシ、4-メチルフェノキシ、3-トリフ ルオロメチルフェノキシ、4-トリフルオロメチルフェノキシ、4-ヒドロキシフェ ノキシ、4-メトキシフェノキシ、4-ブロモフェノキシ、4-フェニルフェノキシ、 10 ベンゾイル、2-フルオロベンゾイル、3-フルオロベンゾイル、4-フルオロベンゾ イル、2-クロロベンゾイル、3-クロロベンゾイル、4-クロロベンゾイル、2,4-ジフ ルオロベンゾイル、2.6-ジフルオロベンゾイル、2.5-ジフルオロベンゾイル、3,4-ジフルオロベンゾイル、4-メチルベンゾイル、3-トリフルオロメチルベンゾイル、 4.トリフルオロメチルベンゾイル、4-ヒドロキシベンゾイル、4-メトキシベンゾ 15 イル、4-ブロモベンゾイル、4-フェニルベンゾイル、2-チエニル、3-チエニル、 フルフリル、3-フリルメチル、(2-クロロチオフェン-3-イル)メチル、2-ピコリル、 3-ピコリル、4-ピコリル、(2-フルオロピリジン-3-イル)メチル、(2-フルオロピリ ジン-5-イル)メチル、(5-フルオロピリジン-2-イル)メチル、ベンジルオキシ、2-フェニルエトキシ、メチル、エチル、イソプロピル、イソペンチル、メトキシ、 20 エトキシ、イソプロポキシ、イソペントキシ、シクロヘキシル、シクロヘキシル メチル、シクロヘキシルメトキシ、2-(1-ナフチル)エチル、2-(2-ナフチル)エチル、 4-トリフルオロベンジルオキシ、2.4-ジフルオロベンジルオキシ、2-ナフチルメ トキシ等が挙げられる。

25 特に好ましい具体例としては、フェニル、ベンジル、2-フルオロベンジル、3-フルオロベンジル、4-フルオロベンジル、2-クロロベンジル、3-クロロベンジル、

4-クロロベンジル、2,4-ジフルオロベンジル、2,6-ジフルオロベンジル、2,5-ジフ ルオロベンジル、3.4-ジフルオロベンジル、4-メチルベンジル、3-トリフルオロ メチルベンジル、4-トリフルオロメチルベンジル、4-ヒドロキシベンジル、4-メ トキシベンジル、4-ブロモベンジル、4-フェニルベンジル、2-フェニルエチル、 2-(2-フルオロフェニル)エチル、2-(3-フルオロフェニル)エチル、2-(4-フルオロフ ェニル)エチル、2-(2-クロロフェニル)エチル、<math>2-(3-クロロフェニル)エチル、2-(4-クロロフェニル)エチル、2-(2,4-ジフルオロフェニル)エチル、2-(2,6-ジフルオロ フェニル)エチル、2-(2,5-ジフルオロフェニル)エチル、2-(3,4-ジフルオロフェニ ル)エチル、2-(4-メチルフェニル)エチル、2-(3-トリフルオロメチルフェニル)エチ ル、2-(4-トリフルオロメチルフェニル)エチル、2-(4-ヒドロキシフェニル)エチル、 10 2-(4-メトキシフェニル)エチル、<math>2-(4-プロモフェニル)エチル、<math>2-(4-ピフェニリル)エチル、ベンゼンスルホニル、2-フルオロベンゼンスルホニル、3-フルオロベン ゼンスルホニル、4-フルオロベンゼンスルホニル、2-クロロベンゼンスルホニル、 3-クロロベンゼンスルホニル、4-クロロベンゼンスルホニル、2,4-ジフルオロベ ンゼンスルホニル、2.6-ジフルオロベンゼンスルホニル、2,5-ジフルオロベンゼン 15 スルホニル、3.4-ジフルオロベンゼンスルホニル、4-メチルベンゼンスルホニル、 3-トリフルオロメチルベンゼンスルホニル、4-トリフルオロメチルベンゼンスル ホニル、4-ヒドロキシベンゼンスルホニル、4-メトキシベンゼンスルホニル、4-ブロモベンゼンスルホニル、4-フェニルベンゼンスルホニル、ベンゼンスルフェ ニル、4-フルオロベンゼンスルフェニル、フェノキシ、ベンジルオキシ、2-フェ 20 ニルエトキシ、メチル、エチル、イソプロピル、イソペンチル、メトキシ、エト キシ、イソプロポキシ、イソペントキシ、シクロヘキシル、シクロヘキシルメチ ル、シクロヘキシルメトキシ、2-(1-ナフチル)エチル、2-(2-ナフチル)エチル、4-トリフルオロベンジルオキシ、2,4-ジフルオロベンジルオキシ、2-ナフチルメト キシ等が挙げられる。 25

さらに好ましい具体例としては、フェニル、ベンジル、2-フェニルエチル、2-

フルオロベンジル、3-フルオロベンジル、4-フルオロベンジル、2-クロロベンジル、3-クロロベンジル、4-クロロベンジル、2-(2-フルオロフェニル)エチル、2-(3-フルオロフェニル)エチル、2-(4-フルオロフェニル)エチル、ベンゼンスルホニル、2-フルオロベンゼンスルホニル、3-フルオロベンゼンスルホニル、4-フルオロベンゼンスルホニル、4-フルオロベンゼンスルホニル、4-フルオロベンゼンスルホニル、4-フルオロベンゼンスルホニル、カークロロベンゼンスルカニール、ベンゼンスルフェニル、4-フルオロベンゼンスルフェニル、フェノキシ、ベンジルオキシ、2-フェニルエトキシ、メチル、エチル、イソプロピル、イソベンチル、メトキシ、エトキシ、イソプロポキシ、イソベントキシ、シクロヘキシル、シクロヘキシルメチル、シクロヘキシルメトキシ、2-(1-ナフチル)エチル、2-(2-ナフチル)エチル、4-トリフルオロベンジルオキシ、2,4-ジフルオロベンジルオキシ、2-ナフチルメトキシ、2-(2,4-ジフルオロフェニル)エチル、2-(4-トリフルオロメチルフェニル)エチル、第一次で学行られる。

式(I)で示される化合物(Zが水素の場合)は、通常、溶液中等で以下に示す 15 化学平衡を取り得る。以下に例を示す。

10

$$\begin{array}{c} \left(\mathbb{R}^{1} - \mathbb{Z}^{3} - \mathbb{Z}^{2} - \mathbb{Z}^{1} \right) \\ A \\ X \\ (I) \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \left(\mathbb{R}^{1} - \mathbb{Z}^{3} - \mathbb{Z}^{2} - \mathbb{Z}^{1} \right) \\ X' \\ (I') \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \left(\mathbb{R}^{1} - \mathbb{Z}^{3} - \mathbb{Z}^{2} - \mathbb{Z}^{1} \right) \\ A \\ Y \\ (I'') \end{array}$$

$$\begin{array}{c} \left(\mathbb{R}^{1} - \mathbb{Z}^{3} - \mathbb{Z}^{2} - \mathbb{Z}^{1} \right) \\ A \\ Y \\ (I'') \end{array}$$

(式中、Aは置換されていてもよい芳香族ヘテロ環;Xはヒドロキシまたは置換

されていてもよいアミノ;YはーC(= R^2)- R^3 - R^4 (R^2 は酸素原子また は硫黄原子; R³は酸素原子、硫黄原子またはN-R⁵; R⁴は水素、置換されて いてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよい アルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル;R⁵は水素、置換されてい てもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいア ルキニル、置換されていてもよいアルコキシ、置換されていてもよいシクロアル キルもしくは置換されていてもよいアラルキル、またはR4およびR5は隣接する 窒素原子と一緒になって、置換されていてもよい非芳香族ヘテロ環式基を表わす)、 -S (=O) $_{0}-R^{6}-R^{7}$ (R^{6} は酸素原子または $N-R^{7}$; R^{7} はそれぞれ独立 して水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、 置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル; q は 1または2を表わす)、-S(=O) $_q$ -R 8 (R 8 は置換されていてもよいアル キル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまた は置換されていてもよいアラルキル;qは前記と同意義である)、-P(=0) (OR⁹)₂(R⁹はそれぞれ独立して水素または置換されていてもよいアルキル)、 ハロゲン化アルキルまたは置換されていてもよいヘテロアリール; Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキレンまたはアルケニレン; Z²は単結合、ア ルキレン、アルケニレン、-CH(OH)-、-S-、-SO-、-SO₂-、 $-CONR^{10} - ... - C(=0) - O - ... - O - C(=0) - sct - CO - ; R$ 10は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、 置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル;R¹ は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換され ていてもよいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されてい てもよいシクロアルケニル、置換されていてもよい非芳香族へテロ環式基、置換 されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリール; pは 0

10

15

20

~2(p=2のとき、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ で示される基は、それぞれ異なっていてもよい); R^{11} は水素またはイミノ基上の置換基(アルキル、アルコキシアルキル、アシルまたはアラルキル)である。)

5

10

15

20

また、「芳香族へテロ環」や「ヘテロアリール」の中にも互変異性体が存在する。例えば、トリアゾリル、テトラゾリル等においても以下の互変異性体を生じるが、特に特定の構造に限定したものではない。すべて本発明に包含される。

プロドラッグは、化学的または代謝的に分解できる基を有する本発明化合物(式(I)で示される化合物)の誘導体であり、加溶媒分解によりまたは生理学的条件下でインビボにおいて薬学的に活性な本発明化合物となる化合物である。適当なプロドラッグ誘導体を選択する方法および製造する方法は、例えば Design of Prodrugs, Elsevier, Amsterdam 1985 に記載されている。

HIV は無症候期においても、リンパ節で盛んに増殖していることが知られており、本発明化合物をプロドラッグ化するにおいては、リンパ指向性プロドラッグが好ましい。また、HIV により引き起こされる疾患としてエイズ脳症があり、本発明化合物をプロドラッグ化するにおいては、脳指向性プロドラッグが好ましい。これらリンパ指向性プロドラッグおよび脳指向性プロドラッグとしては、下記のように脂溶性を高めたプロドラッグが好ましい。

5

- 式(I)で示される化合物がカルボキシを有する場合は、もとになる酸性化合物と適当なアルコールを反応させることによって製造されるエステル誘導体、またはもとになる酸性化合物と適当なアミンを反応させることによって製造されるアミド誘導体のようなプロドラッグが例示される。プロドラッグとして特に好ましいエステルとしては、メチルエステル、エチルエステル、n-プロピルエステル、イソプロピルエステル、n-ブチルエステル、イソブチルエステル、tert-ブチルエステル、モルホリノエチルエステル、N,N-ジエチルグリコールアミドエステル等が挙げられる。
- 式 (I) で示される化合物がヒドロキシを有する場合は、例えばヒドロキシル基を有する化合物と適当なアシルハライドまたは適当な酸無水物とを反応させることに製造されるアシルオキシ誘導体のようなプロドラッグが例示される。プロドラッグとして特に好ましいアシルオキシとしては、 $-O(=O)-CH_3$ 、 $-O(=O)-C_2H_5$ 、-OC(=O)-(tert-Bu)、 $-OC(=O)-C_1$ 20 $_5H_{31}$ 、-OC(=O)-(m-COONa-Ph)、 $-OC(=O)-CH_2$ CH_2COONa 、 $-O(C=O)-CH(NH_2)$ CH_3 、 $-OC(=O)-CH(NH_2)$ CH_3 -OC(=O)-C $-CH(CH_3)$ -OC(=O) $-CH(CH_3)$ -OC(=O) $-CH(CH_3)$ -OC(=O) $-CH(CH_3)$ -OC(=O) $-CH(CH_3)$ -OC(=O) -CC(=O) $-CC(CH_3)$ -OC(=O) $-CC(CH_3)$ -OC(=O) $-CC(CH_3)$ $-OC(CH_3)$ -OC(=O) $-CC(CH_3)$ $-OC((CH_3))$ $-OC((CH_3))$ -OC((CH
- 式(I)で示される化合物がアミノを有する場合は、アミノを有する化合物と適当な酸ハロゲン化物または適当な混合酸無水物とを反応させることにより製造されるアミド誘導体のようなプロドラッグが例示される。プロドラッグとして特に好ましいアミドとしては、-NHC(=0) $-(CH_2)_{20}$ CH $_3$ 、-NHC(=

O) - CH(NH₂) CH₃等が挙げられる。

式(I)で示される化合物の製薬上許容される塩としては、塩基性塩として、例 えば、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩;カルシウム塩、マグネシ ウム塩等のアルカリ土類金属塩;アンモニウム塩;トリメチルアミン塩、トリエ チルアミン塩、ジシクロヘキシルアミン塩、エタノールアミン塩、ジエタノール アミン塩、トリエタノールアミン塩、ブロカイン塩等の脂肪族アミン塩; N.N-ジベンジルエチレンジアミン等のアラルキルアミン塩;ピリジン塩、ピコリン塩、 キノリン塩、イソキノリン塩等のヘテロ環芳香族アミン塩;テトラメチルアンモ ニウム塩、テトラエチルアモニウム塩、ベンジルトリメチルアンモニウム塩、ベ 10 ンジルトリエチルアンモニウム塩、ベンジルトリブチルアンモニウム塩、メチル トリオクチルアンモニウム塩、テトラブチルアンモニウム塩等の第4級アンモニ ウム塩;アルギニン塩、リジン塩等の塩基性アミノ酸塩等が挙げられる。酸性塩 としては、例えば、塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、リン酸塩、炭酸塩、炭酸水素塩、 過塩素酸塩等の無機酸塩;酢酸塩、プロピオン酸塩、乳酸塩、マレイン酸塩、フ 15 マール酸塩、酒石酸塩、リンゴ酸塩、クエン酸塩、アスコルビン酸塩等の有機酸 塩;メタンスルホン酸塩、イセチオン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、p-トルエン スルホン酸塩等のスルホン酸塩;アスパラギン酸塩、グルタミン酸塩等の酸性ア ミノ酸等が挙げられる。

20 また式(I)で示される化合物の溶媒和物、各種溶媒和物も本発明の範囲内であり、例えば、一溶媒和物、二溶媒和物、一水和物、二水和物等が挙げられる。

「阻害」なる用語は、式(I)で示される化合物が、インテグラーゼの働きを抑制することを意味する。

25 「製薬上許容される」なる用語は、予防上または治療上有害ではないことを意味する。

式(I)で示される化合物の代表的な一般的製造法(合成ルート[A]~[I])を 以下に説明する。

式(I)で示される化合物は新規芳香族ヘテロ環誘導体であり、該芳香族ヘテロ 環(A環)として、フラン、チオフェン、ピロール、イミダゾール、ピラゾール、 トリアゾール、テトラゾール、オキサゾール、イソオキサゾール、チアゾール、 チアジアゾール、イソチアゾール、ピリジン、ピリダジン、ピリミジン、フラザ ンまたはピラジン等の単環芳香族ヘテロ環や、ベンゾフラン、ベンゾチオフェン、 ベンズイミダゾール、ジベンゾフラン、ベンゾオキサゾール、キノキサリン、シ 「ンノリン、キナゾリン、キノリン、フタラジン、イソキノリン、プリン、プテリ 10 ジン、カルバゾール、フェナントリジン、アクリジン、インドール、イソインド ールまたはフェナジン等の縮合芳香族ヘテロ環が挙げられる。これらの芳香族へ テロ環化合物は、芳香族性を示す化合物一般について知られている反応や、各芳 香族ヘテロ環に特有の反応を用いて、各種の官能基を導入することができる。ま た、所望の置換基を有した芳香族ヘテロ環化合物を合成することもできる。例え 15 ば、各種芳香族ヘテロ環化合物に関する一般的な有機合成について(1) Alan R.Katriszly et al., Comprehensive Heterocyclic Chemistry (2) Alan R.Katriszly et al., Comprehensive Heterocyclic Chemistry II (3) RODD'S CHEMISTRY OF CARBON COMPOUNDS VOLUME IV HETEROCYCLIC COMPOUNDS 等を参考に することができる。式(I)で示される化合物は、以下に示すように、市販の芳香 20 族ヘテロ環化合物またはその誘導体に、周知の化学反応を適用することにより容 易に合成し得る。

芳香族へテロ環化合物への式:-C(H)=C(X)Y(式中、XおよびYは前記と同意義である)で示される基の導入については、以下の合成ルート<math>[A]でおこなうことができる。

合成ルート[A]

$$\begin{pmatrix} R^1 - Z^3 - Z^2 - Z^{\frac{1}{2}} \end{pmatrix} P \qquad \qquad \qquad \begin{pmatrix} A \\ & &$$

5

10

15

20

(式中、A環は置換されていてもよい芳香族ヘテロ環; Z¹および Z³はそれぞれ 独立して単結合、アルキレンまたはアルケニレン;Z²は単結合、アルキレン、 アルケニレン、-CH(OH)-、-S-、-SO-、 $-SO_2-$ 、 $-SO_2NR$ ¹⁰ - , - N R ¹⁰ S O ₂ - , - O - , - N R ¹⁰ - , - N R ¹⁰ C O - , - C O N R 10 - 、 - C (= O) - O - 、 - O - C (= O) - または - C O - ; R^{-1} は置換さ れていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていても よいアルキニル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい シクロアルケニル、置換されていてもよい非芳香族ヘテロ環式基、置換されてい てもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリール; pは $0 \sim 2$ (p=2 のとき、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ で示される基は、それぞれ異なってい てもよい);Xはヒドロキシまたは置換されていてもよいアミノ;YはーC (= R^{2}) $-R^{3}-R^{4}$ (R^{2} は酸素原子または硫黄原子; R^{3} は酸素原子、硫黄原子ま たは $N-R^5$: R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよ いアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいア ラルキル; R⁵は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよい アルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルコキ シ、置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されていてもよいアラル キル、またはR⁴およびR⁵は隣接する窒素原子と一緒になって、置換されていて もよい非芳香族へテロ環式基を表わす)、-S(=O)。 $-R^6-R^7(R^6$ は酸 素原子またはN-R『;R"はそれぞれ独立して水素、置換されていてもよいアル キル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまた は置換されていてもよいアラルキル;qは1または2を表わす)、-S(=0) g-R®(R®は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニ

ル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル; qは前記と同意義である)、-P(=O)(OR 9) $_2$ (R 9 はそれぞれ独立して 水素または置換されていてもよいアルキル)、ハロゲン化アルキルまたは置換されていてもよいヘテロアリール; Lは脱離基(例えば、ハロゲンまたはOR 12 (R 12 はアルキル等)等)である。)

(1) 式(I)で示される化合物のXがOHの場合

15

20

25

メチル基を有する芳香族へテロ環誘導体(式(II)で示される化合物)は、① 市販されている化合物を使用するか、②芳香族へテロ環化合物に Friedel-Crafts 反応をおこなう等により得ることができる。

10 例えば、式(II)で示される化合物に、好ましくは塩基存在下で、式(III)で示される化合物を反応させることにより、式(I)で示される化合物を得ることができる。

反応溶媒としては、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等が挙げられる。塩基としては、ナトリウムエトキシド、カリウム tert-ブトキシド、リチウムビストリメチルシリルアミド(LHMDS)、ブチルリチウム (n-BuLi) 等が挙げられる。反応温度は、約 $-100\sim100$ ℃、好ましくは $-70\sim60$ ℃である。

2-テトラヒドロピラニル-2*H*-テトラゾール-5-カルボン酸 メチルエステル、1-テトラヒドロピラニル-1*H*-1,2,4-トリアゾール-3-カルボン酸 メチルエステル、1-テトラヒドロピラニルイミダゾール-2-カルボン酸 メチルエステル、無水フタル酸、オルトメトキシベンゾイルクロリド、チアゾール-2-カルボン酸 エチルエステル、チアゾール-2-カルボン酸 メチルエステル等が挙げられる。

式(II)で示される化合物の具体例としては、2-メチルピリジン、6-ベンジル オキシ-2-メチルピリジン、5-ベンジルオキシ-2-メチルピリジン、4-ベンジルオキ シ-2-メチルピリジン、3-ベンジルオキシ-2-メチルピリジン、6-ベンジル-2-メチ ルピリジン、5-ベンジル-2-メチルピリジン、4-ベンジル-2-メチルピリジン、3-ベンジル-2-メチルピリジン、6-(2-7x-2)エチル-2-メチルピリジン、5-(2-7x-2)ニル)エチル-2-メチルピリジン、4-(2-フェニル)エチル-2-メチルピリジン、3-(2-フェニル)エチル-2-メチルピリジン、6-シクロヘキシルメトキシ-2-メチルピリジ ン、5-シクロヘキシルメトキシ-2-メチルピリジン、4-シクロヘキシルメトキシ-2-メチルピリジン、3-シクロヘキシルメトキシ-2-メチルピリジン、6-イソペントキ シ-2-メチルピリジン、5-イソペントキシ-2-メチルピリジン、4-イソペントキシ-2-メチルピリジン、3-イソペントキシ-2-メチルピリジン、6-(2-フェニル)エチル オキシ-2-メチルピリジン、5-(2-フェニル)エチルオキシ-2-メチルピリジン、4-(2-フェニル)エチルオキシ-2-メチルピリジン、4-ベンジルオキシ-2-メチリキノリン、 3-(2-フェニル)エチルオキシ-2-メチルピリジン、5-ベンジル-2-メチルフラン、2-メチル-5-(4-メチルベンジル)フラン、2-メチル-5-(4-メトキシベンジル)フラン、 2.メチル-5-(4-フルオロベンジル)フラン、2.メチル-5-(4-クロロベンジル)フラン、 2-メチル-5-(3-メチルベンジル)フラン、2-メチル-5-(3-メトキシベンジル)フラン、 2-メチル-5-(3-フルオロベンジル)フラン、2-メチル-5-(3-クロロベンジル)フラン、 3-メチル-1-ベンジル-5-エトキシカルボニルピロール、2-メチル-1-(4-フルオロベ ンジル)ピロール、3-メチル-1-(4-フルオロベンジル)ピロール、3-メチル-1-ベンジ ル-5-(2-メトキシカルボニルビニル)ピロール、2-メチル-1-ベンジル-(2-カルボキ

10

15

20

25

37

シルエチル)ピロール、3-メチル-1-ベンゼンスルホニル-4-(4-フルオロベンジル) ピロール、3-メチル-1-ベンジルピロール、2-メチル-5-(4-フルオロベンジル)ピロ ール等が挙げられる。

また、Yが-P (= O) (OR 9) $_2$ (R 9 はそれぞれ独立して水素または置換されていてもよいアルキル) である式 (I) で示される化合物は、式 (III) で示される化合物として、Phenoxycarbonylphosphonic acid diethyl ester (P h O O C -P O (O E t) $_2$) を使用し、合成ルート [A] 同様の反応を行うことにより、Yが-P (= O) (O R 9) $_2$ (R 9 はエチルである) である式 (I) で示される化合物を合成し、次いでトリメチルシリルブロマイド (TMSBr) 等を用いて加水分解することにより得ることができる。

20

(2) 式 (I) で示される化合物のXが置換されていてもよいPミノ(N H R 1 25 1)の場合

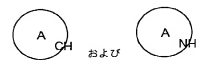
(式中、A、 R^1 、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 、Y、およびpは前記と同意義; R^{11} はアルキル、アルコキシアルキル、アシルまたはアラルキルである)

例えば、上記化合物(I-1)に、式: $R^{11}NH_2$ (式中、 R^{11} はアルキル(例 えば、メチル、エチル等)、アルコキシアルキル(例えば、エトキシメチル、エトキシエチル等)、アシル(例えば、ホルミルアセチル等)またはアラルキル(例えば、ベンジル等)である)で示される化合物またはその酸付加塩を反応させることにより、化合物(I-2)を得ることができる。

反応溶媒としては、メタノール、エタノール等が挙げられる。反応温度は約- 10 10~100℃、好ましくは室温~100℃である。

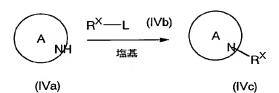
芳香族へテロ環化合物への式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および R^1 は前記と同意義である)で示される基の導入については、以下の合成ルート[B]~[I]等でおこなうことができる。

15 なお、



は、ぞれぞれ、芳香族へテロ環を構成する炭素原子、窒素原子、およびそれらの 原子に結合している水素原子を表す。

20 合成ルート[B]



(式中、Aは置換されていてもよい芳香族へテロ環;式: $-R^{\times}$ で示される基は式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキレンまたはアルケニレン; Z^2 は単結合、アルキレン、アルケニレン、- CH(OH)-、-S-、-SO-、 $-SO_2-$ 、 $-SO_2NR^{10}-$ 、 $-NR^{10}$ SO_2- 、-O-、 $-NR^{10}-$ 、 $-NR^{10}$ CO-、 $-CONR^{10}-$ 、-C (=O)-O-、-O-C (=O)-B たは-CO-; R^{10} は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアルキール、置換されていてもよいアカロアルケニル、置換されていてもよいアカロアルケニル、置換されていてもよいアカロアルケニル、置換されていてもよいアカロアルケニル、置換されていてもよいアカロアルケニルである)で示される基;Lは脱離基(例えば、ハロゲン等)である。)

10

15

例えば、式(IVa)で示される化合物に、所望により塩基存在下、式(IVb)で示される化合物または、 $\mathbf{R}^{\mathbf{X}}$ として導入され得るイソシアネート類等を反応させて、式(IVc)で示される化合物を得ることができる。

塩基としては、NaH、 K_2CO_3 等が挙げられる。溶媒としては、テトラヒドロフラン (THF)、ジオキサン等が挙げられる。

式 (IVb) で示される化合物としては、各種スルホニルクロリド (例えば、(置換) ベンゼンスルホニルクロリド、2-チオフェンスルホニルクロリド、(置換) アミノスルホニルクロリド、アルキルスルホニルクロリド等)、ハロゲン化アルキル (例えば、ヨードメチル、臭化ブチル、臭化シクロプロピル等)、ハロゲン化アラルキル (例えば、(置換) ベンジルクロリド、ピコリルクロリド、ナフチルクロリド、ビフェニルメチルクロリド等)、カルバモイルクロリド (例えば、ジメチルカルバモイルクロリド等) またはハロゲン化アシル (例えば、4-フルオロベンゾイルクロリド等) 等が挙げられる。

イソシアネート類としては、(置換)アリールイソシアネート(例えば、フェ

ニルイソシアネート等)等が挙げられる。

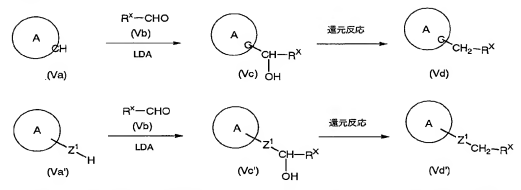
反応温度は、約-100~100℃、好ましくは-20℃~60℃である。

合成ルート[C]

5

15

20



(式中、Aは前記と同意義;式: $-CH(OH)-R^{\times}$ で示される基、式:-CH0H $_2-R^{\times}$ で示される基、式: $-Z^1-CH(OH)-R^{\times}$ で示される基、および式: $-Z^1-CH_2-R^{\times}$ で示される基は、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および Z^1 は前記と同意義である)で示される基である。)

10 例えば、式 (Va) または式 (Va') で示される化合物に塩基 (例えば、n-BuLi、LDA 等)を反応させてリチオ化し、次に式 (Vb) で示されるアルデヒドを反応させ、式(Vc)または式(Vc')で示される化合物を得ることができる(Tetrahedron Letters, 1979, 51, p469)。LDA は、市販のものを用いても、n-BuLi と(i-Pr)2NHにより反応時に調製して用いてもよい。

反応溶媒としては、テトラヒドロフラン (THF)、ジオキサン、ジエチルエーテル等が挙げられる。式 (Vb)で示される化合物としては、(置換)ベンズアルデヒド(例えば、ベンズアルデヒド、4-フルオロベンズアルデヒド、4-クロロベンズアルデヒド、2,4-ジフルオロベンズアルデヒド、4-トリフルオロメチルベンズアルデヒド等)、アルカナール(例えば、ホルムアルデヒド、アセトアルデヒド、イソバレルアルデヒド等)、フルフラール、3-フランアルデヒド、2-チオフェンアルデヒド、3-チオフェンアルデヒド等が挙げられる。反応温度は、約-1

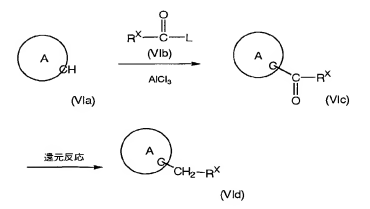
00~100℃、好ましくは-70~50℃である。

還元反応により、式(Vc)または式(Vc)で示される化合物から、式(Vd)または式(Vd) で示される化合物を得ることができる。還元反応としては、 \mathbb{O} トリメチルクロロシランおよびヨウ化ナトリウムを $-20\sim50$ ℃で反応させる方法(Tetrahedron, 1995, 51, p11043)、②フェニルクロロチオノフォーメートでチオエステルに誘導後、トリブチルチンハイドライド、AIBN(アゾジイソブチロニトリル)とトルエン等の溶媒中で加熱することによりラジカル的に還元する方法(J.Org.Chem., 1993, 58, p2552)等が挙げられる。

式 (Vb) で示されるアルデヒドのかわりに、ケトン(例えば、式:Rx-(C)10 = O) -Meで示される化合物等)も使用することができる。この場合、上記の式:-C(OH) $H-R^x$ で示される基や式: $-CH_2-R^x$ で示される基の代わりに、式:-C(OH) $Me-R^x$ で示される基や式: $-CHMe-R^x$ で示される基を導入することができる。

15 合成ルート[D]

20



(式中、Aは前記と同意義;式: $-CO-R^{X}$ で示される基および式: $-CH_{2}$ $-R^{X}$ で示される基は、式: $-Z^{1}-Z^{2}-Z^{3}-R^{1}$ (式中、 Z^{1} 、 Z^{2} 、 Z^{3} および R^{1} は前記と同意義である)で示される基;Lは脱離基(例えば、ハロゲンまたは-O (C=O) R^{13} (R^{13} はアルキル等)等)である。)

式(VIa)で示される化合物に Friedel-Crafts 反応を行い、式(VIb)で示される化合物を反応させることにより、式(VIc)で示される化合物を合成することができる。 Friedel-Crafts 反応は、ルイス酸存在下におこなうが、反応時に使用するルイス酸の種類を選択することによって、所望の位置に式: $-(C=0)-R^{\times}$ で示される基を導入することができる。例えば、 A^{1} がピロールである場合は、塩化アルミニウムを用いると 3 位に、BFs/ether を用いると 2 位に、アシル基を導入することができる。式(VIb)で示される化合物としては、アセチルクロライド、無水酢酸、シクロヘキシルカルボニルクロライド、(置換)ベンゾイルクロライド(例えば、4-フルオロベンゾイルクロライド、4-フルオロベンゾイルグロライド、4-クロロベンゾイルクロライド、2,4-ジフルオロベンゾイルグロマイド、4-トリフルオロメチルベンゾイルクロライド等)等が挙げられる。反応溶媒としては、二硫化炭素、塩化メチレン、ジクロロエタン等が挙げられる。反応温度は、約-100-100 $\mathbb C$ 、好ましくは-50-50 $\mathbb C$ 、さらに好ましくは-20-30 $\mathbb C$ である。

15 還元反応により、式 (VIc) で示される化合物から、式 (VId) で示される化合物を得ることができる。還元反応としては、①トリエチルシラン (EtaSiH) を用いる方法 (J.Org.Chem., 1978, 43, p374) や、②塩化アルミニウム存在下、式(VIc)で示される化合物をボラン・tert-ブチルアミン コンプレックスで還元する方法等が挙げられる。

20 反応溶媒としては、塩化メチレン、エーテル等が挙げられる。反応温度は、約-100~100℃、好ましくは-30~30℃である。

合成ルート[E]

10

(式中、Aは前記と同意義;式: $-S-R^x$ で示される基、式: $-SO-R^x$ で示される基、式: $-SO-R^x$ で示される基は、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および Z^1 は前記と同意義である)で示される基;Lはハロゲン等である。)

合成ルート[C]と同様に芳香族へテロ環をリチオ化した後、式(VIIb)で示される化合物を反応させ、スルフェニル体(式(VIIc)で示される化合物)を得る。反応溶媒としては、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン等が挙げられる。反応温度は、約 $-100\sim100$ C、好ましくは $-70\sim50$ Cである。式(VIIb)で示される化合物としては、ジスルフィド(例えば、(置換)ジフェニルジスルフィド、ジメチルジスルフィド等)、(置換)フェニルスルフェニルクロライド(例えば、4-フルオロフェニルスルフェニルクロライド等)等が挙げられる。

得られたスルフェニル体(式(VIIc)で示される化合物)の酸化反応によって、酸化段階の異なるスルフィニル体(式(VIId)で示される化合物)、スルホニル体(式(VIIe)で示される化合物)を得る。酸化剤としては、オキソン、 \mathbf{m} -クロロ過安息香酸等を用いる。反応溶媒としては、塩化メチレン、クロロホルム等が挙げられる。反応温度は、約-100~100~、好ましくは-50~50~、さらに好ましくは-20~30~である。

20 合成ルート[F]

5

10

15

15

(式中、Aは前記と同意義;式: $-CH=CH-R^x$ で示される基および式: $-C_2H_4-R^x$ で示される基は、式: $-Z^1-Z^2-Z^3-R^1$ (式中、 Z^1 、 Z^2 、 Z^3 および R^1 は前記と同意義である)で示される基;Lは-P(=0)(OEt)。または $=PPh_3$ 等である。)

ホルミル基を有する芳香族へテロ環誘導体(式(VIIIa)で示される化合物)は、 ①市販されている化合物を使用するか、②芳香族へテロ環化合物に Vilsmeier 反応や Reimer-Tiemann 反応等によりホルミル基を導入することにより得ることができる。

式 (VIIIa) で示される化合物に、所望により塩基存在下、式 (VIIIb) で示される化合物を反応させ、Wittig 反応または Horner-Emmons 反応等を行うことにより、オレフィン体 (式 (VIIIe) で示される化合物) を得ることができる。

式 (VIIIb) で示される化合物としては、イリド化合物(例えば、(カルベトキシ)トリフェニルホスホラン等)、ホスホリル化合物(例えば、メチル ジエチルホスフォノアセテート、ジエチルベンジルホスホネート等)等が挙げられる。反応溶媒としては、ジメチルホルムアミド (DMF)、テトラヒドロフラン (THF)、ジオキサン等が挙げられる。反応温度は、約-100~150~C、好ましくは-20~100~Cである。

オレフィン体(式(VIIIc)で示される化合物)を還元することにより、式(VIIId) 20 で示される化合物を得ることができる。還元方法としては、接触還元等が挙げられる。触媒としては、パラジウムカーボン等が挙げられる。反応溶媒としては、

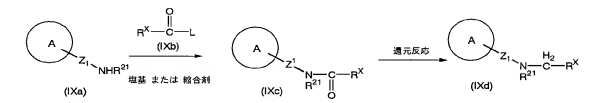
テトラヒドロフラン (THF)、エタノール等が挙げられ、好ましくは、エタノールとテトラヒドロフランの混合溶媒である。反応温度は、約 $-100\sim100$ 欠ましくは $-20\sim30$ \sim である。

5 合成ルート[G]

10

15

20



(式中、Aおよび Z^1 は前記と同意義;式: $-R^x$ で示される基および式: $-CH_2 - R^x$ で示される基は、式: $-Z^3 - R^1$ (式中、 Z^3 および R^1 は前記と同意義である)で示される基;Lは脱離基(例えば、ハロゲン、ヒドロキシ、-O(C=O) R^{14} (R^{14} はアルキル等)等)である)

本ルートは、 Z^2 が $-NR^{10}CO-$ または $-NR^{10}-(R^{10}$ は前記と同意義である)である式(I)で示される化合物の製造法である。

アミノ基を有する芳香族へテロ環誘導体(式(IXa)で示される化合物)は、 ①市販されている化合物を使用する、②対応するハロゲン体に R^{10} N H_2 を反応 させるまたは③ニトロ化反応によりニトロ基を導入し、次いで還元する等により 容易に得ることができる。

例えば、式 (IXa) で示される化合物に、好ましくは塩基存在下で、式 (IXb) で示される化合物を反応させることにより、式 (IXc) で示される化合物を得ることができる(新実験化学講座 14 巻 1787 頁(1978); Synthesis p852-854 (1986); 新実験化学講座 22 巻 115 頁 (1992))。また、式 (IXb)で示される化合物がカルボン酸である場合は、縮合剤等を用いて縮合反応をすることにより、式 (IXc)で示される化合物を合成することができる。

反応溶媒としては、テトラヒドロフラン(THF)、ジオキサン等が挙げられる。

塩基としては、ピリジン、ジメチルアミノピリジン等が挙げられる。縮合剤としては、DCC(ジシクロヘキシルカルボジイミド)、EDC 等が挙げられる。反応温度は、約-100~100 $\mathbb C$ 、好ましくは-70~60 $\mathbb C$ である。

式 (IXc) で示される化合物を還元することにより、式 (IXd) で示される化合物を得ることができる。還元方法は、リチウムアルミニウムハイドライドやボランメチルスルフィドコンプレックス等を用いておこなうことができる。

上記合成ルート[G]において、式: R^{x} (C=O) Lで示される化合物を用い る代わりに、式:R[×](SO₂)L(式中、R[×]は前記と同意義;Lはハロゲン等) で示される化合物を用いることにより、スルホンアミド体(Z²が-NR¹0SO 2-である式 (I) で示される化合物) を合成することができる。また、原料とし てカルボキシル基等を有する芳香族ヘテロ環化合物(式:-NHR¹⁰で示される 基が式:−COL(式中、Lは脱離基(例えば、ハロゲン、ヒドロキシ、−О(C $= O) R^{14} (R^{14} dru + u 等) 等) である) で示される基である式 (IXa) で$ 示される化合物)が入手または合成できる場合は、式(IXb)で示される化合物 の代わりに式: $R^{\times}NH_2$ で示される化合物を用いて上記合成ルート[G]と同様に 縮合等を行うことによって、式(IXc)および式(IXd)で示される化合物のNH とC = Oが逆転した化合物 (Z^2 が $-CONR^{10}$ -である式(I) で示される化合 物)を合成することができる。また、原料として式:- (S〇₂) L (Lはハロ ゲン等)で示される基を有する芳香族ヘテロ環化合物が入手または合成できる場 合は、式:R×NH。で示される化合物を用いてスルホンアミド体(上記スルホン アミド体のNHとSO₂が逆転した化合物(Z^2 が-SO₂NR¹⁰-である式(I) で示される化合物))を得ることができる。

合成ルート[H]

10

15

20

$$\begin{array}{c|c}
A & R^{X} - L \\
\hline
 & (Xb) \\
\hline
 & (Xa) & (Xc)
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
A & Z^{1} & O - R^{X} \\
\hline
 & (Xc) & (Xc)
\end{array}$$

10

15

(式中、Aおよび Z^1 は前記と同意義;Lはハロゲン;式: $-R^x$ で示される基は式: $-Z^3-R^1$ (式中、 Z^3 および R^1 は前記と同意義である)で示される基である)

5 本ルートは、 Z^2 が-O-である式(I)で示される化合物の製造法である。

式 (Xa)で示される化合物としては、6-ヒドロキシ-2-メチルピリジン、5-ヒドロキシ-2-メチルピリジン、4-ヒドロキシ-2-メチルピリジン、3-ヒドロキシ-2-メチルピリジン、5-ヒドロキシ-2-メチルキノリン、6-ヒドロキシ-2-メチルキノリン、5-ヒドロキシ-2-メチルキノリン、4-ヒドロキシ-2-メチルキノリン、6-ヒドロキシ-2-メチルキノリン、4-ヒドロキシ-2-メチルキノリン、3-ヒドロキシ-2-メチルキノリン、8-ヒドロキシ-1-メチルイソキノリン、7-ヒドロキシ-1-メチルイソキノリン、6-ヒドロキシ-1-メチルイソキノリン、5-ヒドロキシ-1-メチルイソキノリン、5-ヒドロキシ-1-メチルイソキノリン、5-ヒドロキシ-1-メチルイソキノリン、7-ヒドロキシ-3-メチルイソキノリン、6-ヒドロキシ-3-メチルイソキノリン、5-ヒドロキシ-3-メチルイソキノリン、1-ヒドロキシ-3-メチルイソキノリン、1-ヒドロキシ-3-メチルイソキノリン、1-ヒドロキシ-3-メチルイソキノリン、5-ヒドロキシ-3-メチルピラジン、5-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、5-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン、6-ヒドロキシ-2-メチルピラジン等が挙げられる。

塩基としては、NaH、NaOH、LiH、CaCO3、K2CO3等が挙げられる。

反応温度は、室温~100℃で行うのが好ましく、反応溶媒は、DMF等が挙げ 20 られる。

式 (Xb) で示される化合物としては、例えば、ベンジルブロミド、ベンジルクロリド、シクロヘキシルメチルブロミド、シクロヘキシルメチルクロリド、イソペンチルクロリド、イフルオロベンジルクロリド、4-フルオロベンジルブロミド、2-(4-フルオロフェニル)

48

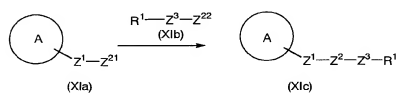
エチルクロリド、2,4-ジフルオロベンジルクロリド、2,4-ジフルオロベンジルブロミド、イソプロピルクロリド、イソプロピルプロミド、ヨウ化メチル、4-トリフルオロメチルベンジルクロリド、4-トリフルオロメチルベンジルブロミド、2-ナフチルメチルクロリド、2-ナフチルメチルブロミド、3,5-ジフルオロベンジルクロリド、3.5-ジフルオロベンジルブロミド等が挙げられる。

また、芳香族へテロ環(A環)が、式: $-Z^1-SH$ (式中、 R^x は前記と同意義である)で示される基を有する場合は、式 (Xb) で示される化合物を反応させることにより、 Z^2 が-S-である式 (I) で示される化合物を合成することができる。

10 また、芳香族へテロ環(A環)が、式: $-Z^1-L$ (式中、 Z^1 は前記と同意義; Lはハロゲン等である)で示される基を有する場合は、式(Xb)で示される化合物の代わりに、式: R^X-OH (式中、 R^X は前記と同意義である)で示される化合物を反応させることによっても、式(Xc)で示される化合物を得ることができる。

15

合成ルート[I]



(式中、A、Z¹、Z²、Z³、およびR¹は前記と同意義;Z²¹、Z²2、Z⁴1、およびZ⁴2はそれぞれ独立して、-CHO、-CH₂Li、-SH、-SO₂L、-MgL、-Li、-NHR¹⁰、-OH、-L、-COOH、-COL、-B(OH) 2または-OTf等;Lはハロゲン等である)

上記の合成ルート $[B] \sim [H]$ は、主に芳香族へテロ環上に置換基を直接入れる反応であるが、本合成ルート [I] によって、芳香族へテロ環上にすでに結合している官能基(例えば、式: $-Z^1-Z^2$ 1で示される基)に、さらなる反応

を行い、式(XIc)で示される化合物を合成することができる。

例えば、 Z^{2} と Z^{2} の組合せにより、以下の Z^{2} を形成することができる。(一

$$Z^{21} + -Z^{22} \rightarrow -Z^{2} -)$$

$$-CHO + -MgL \rightarrow -CH(OH) -$$

$$5 - CHO + -Li \rightarrow -CH(OH) -$$

$$-CH_2Li + -L \rightarrow -CH_2-$$

$$-CH(OH) - \rightarrow -CO-$$

$$- C H (O H) - \rightarrow - C H_2 -$$

$$-SH + -L \rightarrow -S- \rightarrow -SO- \rightarrow -SO_2-$$

$$10 - OH + -L \rightarrow -O-$$

25

$$-$$
 N H R 1 0 $+$ $-$ L \rightarrow $-$ N R 1 0 $-$

$$-SO_2L + -NHR^{10} \rightarrow -SO_2NR^{10} - \pm \pm \pm L - NR^{10}SO_2 -$$

$$-COL + -NHR^{10} \rightarrow -CONR^{10} - \pm \pm CUR^{10}CO -$$

$$-COOH + -NHR^{10} \rightarrow -CONR^{10} - \pm \pm \pm COHR^{10} - \pm \pm \pm COHR^{10} + COHR^{1$$

15
$$-COL + + -OH \rightarrow -C (= O) -O - \pm \pm \pm \pm -O - C (= O) -$$

$$-COOH + -OH \rightarrow -C (=O) -O-stantable -O-C (=O) -O-stantable -O-stantable$$

$$-OTf + -L \rightarrow -$$
 (単結合)

これらの反応は、よく知られた有機化学反応であり、通常の公知の方法、条件 20 (反応温度、溶媒等)に従って行うことができる。

上記の反応 [A] ~ [I] は、芳香族へテロ環誘導体の性質、置換基の導入の位置等に応じて、適宜、反応順序を入れ替えて行う。また、所望により当業者に周知の方法に従い、官能基に対して保護反応を行い、また反応後、脱保護を行えばよい。例えば、カルボニル基をアセタールで保護することや、カルボン酸をエステル残基で保護すること等が含まれる。

本発明化合物を製造するに際し、下記の固相合成を行うことができる。

(式中、Halはハロゲン;A環は置換されていてもよい芳香族へテロ環;R¹ はヘテロアリールまたはアリール;Pはヒドロキシ、カルボキシ、ハロゲン、ハロゲン化アルキル、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、アルコキシ、カルボニル、ニトロ、ニトロソ、置換されていてもよいアミノ、アジド、アリール、アラルキル、シアノ、イソシアノ、イソシアナト、チオシアナト、イソチオシアナト、メルカプト、アルキルチオ、アルキルスルホニル、置換されていてもよいカルバモイル、スルファモイル、アシル、ホルミルオキシ、ハロホルミル、オキザロ、メルカプト、チオホルミル、チオカルボキシ、ジチオカルボキシ、チオカルバモイル、スルフィノ、スルフォ、スルホアミノ、ヒドラジノ、アジド、ウレイド、アミジノまたはグアニジノ;tは0~5である)

5

10

まず、式(XIIa)で示される化合物を、固相粒子(例えば、Wang Resin)に 結合させる。反応は、DMF 中 HOBt、N-メチルモルホリンおよび PyBop の存在 下で行えばよい。得られた固相粒子を、DMF、水、メタノールおよび/または塩 化メチレンで洗浄し、減圧下乾燥し、Resin A を得る。

次に、Resin AをTHF中9-BBN存在下、室温で攪拌し、その後炭酸カリウム水溶液を加え、さらに式(XIIb)で示される化合物およびPdCl₂(dppf)を加える。約50℃で数時間~数十時間反応させ、その後、固相粒子をDMF、水、メタノールおよび/または塩化メチレンで洗浄し、Resin Bを得る。

5 なお、式 (XIIb) で示される化合物は、市販の化合物を使用してもよいし、別 途合成してもよい。本製法は、固相合成であるため、精製作業としては固相粒子 の洗浄を行えばよく、実験操作としてもほとんどルーチンで行うことができ、短 期間に多くの化合物を製造することができ、有用である。従って、多くの種類の 置換基を有する式 (XIIb) で示される化合物を使用して本製法を行うことができ る。

最後に、得られた Resin B を酸性溶液 (例えば、TFA - 塩化メチレン溶液など)中で攪拌し、Resin B から式(XIIc)で示される化合物を切り出す。なお、本製法は工程数も少ないため、得られた式 (XIIc)で示される化合物の純度も高く、通常の液相合成で得られた化合物と同様に使用することができる。

15 なお、本固相合成は、いかなるA環、 R^1 、置換基P、置換基数 t であっても行うことができるが、特に、A環がピリジンまたはピリミジンである場合が好ましい。また、 R^1 はアリール(特にフェニル)が好ましい。

固相合成の利点を生かして、A環をピリジンまたはピリミジンに固定し、様々な種類の式 (XIIb) で示される化合物を使用し、R 上に様々な置換基を有する式 (XIIc) で示される化合物を作ることができる。

20

25

また、本製法により、式(XIIc)で示される化合物のライブラリーを製造することができる。この際、スプリット合成を利用してもよいし、パラレル合成で行ってもよい。ここで化合物のライブラリーとは、固相合成により製造された、共通の部分構造を有する、化合物の集合を意味する。式(XIIc)で示される化合物の共通の部分構造としては、式:-C(H)=C(OH)COOHで示される基がA環に置換している点、A環と R^1 が式: $-C_2H_4$ -で示される基を介して結合

している点を挙げることができる。このような共通の部分構造を有する化合物は、インテグラーゼ阻害活性を有しており、それらの化合物を含有する医薬組成物は、抗ウイルス薬、抗 HIV 薬、インテグラーゼ阻害剤、抗 HIV 用合剤として使用することができる。

また、本化合物のライブラリーは、高活性のインテグラーゼ阻害剤の探索のみならず、他の医薬用途の探索を目的としたスクリーニングにも使用することができる。

次に本発明化合物の使用方法について説明する。

20

式(I)で示される化合物は、例えば抗ウイルス薬等の医薬として有用である。式(I)で示される化合物は、ウイルスのインテグラーゼに対して顕著な阻害作用を有する。よって式(I)で示される化合物は、動物細胞内で感染時に少なくともインテグラーゼを産出して増殖するウイルスに起因する各種疾患に対して、予防または治療効果が期待でき、例えば、レトロウイルス(例、HIV-1、HIV-2、HTLV-1、SIV、FIV等)に対するインテグラーゼ阻害剤として有用であり、抗 HIV 薬等として有用である。

また、式(I)で示される化合物は、逆転写酵素阻害剤および/またはプロテアーゼ阻害剤等の異なる作用メカニズムを有する抗 HIV 薬と組み合わせて併用療法に用いることもできる。特に現在、抗インテグラーゼ阻害剤は上市されておらず、式(I)で示される化合物と逆転写酵素阻害剤および/またはプロテアーゼ阻害剤とを組み合わせて併用療法に用いることは有用である。

さらに、上記の使用としては、抗 HIV 用合剤としてのみならず、カクテル療法等のように、他の抗 HIV 薬の抗 HIV 活性を上昇させるような併用剤としての使用も含まれる。

25 また、式(I)で示される化合物は、遺伝子治療の分野において、HIVやMLV をもとにしたレトロウイルスベクターを用いる際に、目的の組織以外にレトロウ

イルスベクターの感染が広がるのを防止するために使用することができる。特に、 試験管内で細胞等にベクターを感染しておいてから体内にもどすような場合に、 式(I)で示される化合物を事前に投与しておくと、体内での余計な感染を防ぐこ とができる。

式(I)で示される化合物は、経口的または非経口的に投与することができる。 経口投与による場合、本発明化合物は通常の製剤、例えば、錠剤、散剤、顆粒剤、 カプセル剤等の固形剤;水剤;油性懸濁剤;またはシロップ剤もしくはエリキシ ル剤等の液剤のいずれかの剤形としても用いることができる。非経口投与による 場合、式(I)で示される化合物は、水性または油性懸濁注射剤、点鼻液として用 いることができる。その調製に際しては、慣用の賦形剤、結合剤、滑沢剤、水性 溶剤、油性溶剤、乳化剤、懸濁化剤、保存剤、安定剤等を任意に用いることがで きる。なお、抗 HIV 薬としては、特に経口剤が好ましい。

5

10

15

20

25

本発明の製剤は、治療有効量の式(I)で示される化合物を製薬上許容される担体または希釈剤とともに組み合わせる(例えば混合する)ことによって製造される。式(I)で示される化合物の製剤は、周知の、容易に入手できる成分を用いて既知の方法により製造される。

式(I)で示される化合物の医薬組成物を製造する際、活性成分は担体と混合されるかまたは担体で希釈されるか、カプセル、サッシェー、紙、あるいは他の容器の形態をしている担体中に入れられる。担体が希釈剤として働く時、担体は媒体として働く固体、半固体、または液体の材料であり、それらは錠剤、丸剤、粉末剤、口中剤、エリキシル剤、懸濁剤、エマルジョン剤、溶液剤、シロップ剤、エアロゾル剤(液体媒質中の固体)、軟膏にすることができ、例えば、10%までの活性化合物を含む。本発明化合物は投与に先立ち、製剤化するのが好ましい。当業者には公知の適当な担体はいずれもこの製剤のために使用できる。このような製剤では担体は、固体、液体、または固体と液体の混合物である。例えば、静脈注射のために本発明化合物を2mg/m1の濃度になるよう、4%デキスト

ロース/0.5%クエン酸ナトリウム水溶液中に溶解する。固形の製剤は粉末、 錠剤およびカプセルを包含する。固形担体は、香料、滑沢剤、溶解剤、懸濁剤、 結合剤、錠剤崩壊剤、カプセル剤にする材料としても役立つ1またはそれ以上の 物質である。経口投与のための錠剤は、トウモロコシデンプン、アルギン酸など の崩壊剤、および/またはゼラチン、アカシアなどの結合剤、およびステアリン 酸マグネシウム、ステアリン酸、滑石などの滑沢剤とともに炭酸カルシウム、炭 酸ナトリウム、ラクトース、リン酸カルシウムなどの適当な賦形剤を含む。

粉末剤では担体は細かく粉砕された活性成分と混合された、細かく粉砕された 固体である。錠剤では活性成分は、適当な比率で、必要な結合性を持った担体と 混合されており、所望の形と大きさに固められている。粉末剤および錠剤は約1 ~約99重量%の本発明の新規化合物である活性成分を含んでいる。適当な固形 担体は、炭酸マグネシウム、ステアリン酸マグネシウム、滑石、砂糖、ラクトー ス、ペクチン、デキストリン、デンプン、ゼラチン、トラガカントゴム、メチル セルロース、ナトリウムカルボキシメチルセルロース、低融点ワックス、ココア バターである。

10

15

20

25

液体製剤は懸濁剤、エマルジョン剤、シロップ剤、およびエリキシル剤を含む。活性成分は、滅菌水、滅菌有機溶媒、または両者の混合物などの製薬上許容し得る担体中に溶解または懸濁することができる。活性成分はしばしば適切な有機溶媒、例えばプロピレングリコール水溶液中に溶解することができる。水性デンプン、ナトリウムカルボキシメチルセルロース溶液、または適切な油中に細かく砕いた活性成分を散布することによってその他の組成物を製造することもできる。式(I)で示される化合物の投与量は、投与方法、患者の年齢、体重、状態およ

び疾患の種類によっても異なるが、通常、経口投与の場合、成人1日あたり約0.05 mg \sim 3000 mg、好ましくは、約0.1 mg \sim 1000 mgを、要すれば分割して投与すればよい。また、非経口投与の場合、成人1日あたり約0.01 mg \sim 1000 mg、好ましくは、約0.05 mg \sim 500 mgを投与する。

55

さらに、式:-C(Z) = C(X)Y(式中、X、YおよびZは前記と同意義である。)で示される基を有することを特徴とする各種の芳香族へテロ環誘導体は、式(I)で示される化合物と同様に抗ウイルス薬等の医薬としての利用が期待される。該芳香族へテロ環誘導体においては、式:-C(Z) = C(X)Yで示される基以外の部分構造としては、所望の薬理活性に悪影響を及ぼさない限りにおいて、種々の置換基が広範囲に選択され得る。またその合成法は、上記式(I)で示される化合物の合成法に準じればよい。

式(I)で示される化合物は、また医薬の合成中間体、合成原料等としても有用である。例えば、式(I)で示される化合物において、Yの定義におけるRがエステル残基である化合物等は、脱保護することにより容易に、Rが水素である化合物に誘導することが可能である。

実施例

10

以下に本発明の実施例を示す。反応は通常、窒素気流中で行い、また反応溶媒 15 には、モレキュラーシーブス等で乾燥したものを用いた。抽出液の乾燥は、硫酸 ナトリウムまたは硫酸マグネシウム等で行なった。

(試薬)

n-ブチルリチウム = 1.5mol/l ヘキサン溶液 水素化ナトリウム = 60%オイルサスペンジョン

20 (略号)

Et=xチル;MeOH=xタノール;EtOH=xタノール;DMF=N,N-ジメチルホルムアミド;THF=テトラヒドロフラン;DMSO=ジメチルスルホキシド;HOBt=1 ーヒドロキシベンゾトリアゾール;WSCD=1 ー x -

25 (参考例)

本発明において使用する 2-トリチル-2H-テトラゾール-5-カルボン酸 エチル

エステル、1-トリチル-1H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステル、および 2-トリチル-2H-[1,2,4]-トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステルは以下の(A)~(C)に記載の方法で製造した。なお、1-トリチル-1H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステルと 2-トリチル-2H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステルは、保護基(トリチル)の位置の違う化合物であるが、式(I)および式(II)で示される化合物の製造においては、共に使用することができる。

(A) 2-トリチル-2H-テトラゾール-5-カルボン酸 エチルエステル

(1)トリメチルスズアジド (6.17 g, 30 mmol)のピリジン (20 ml) 溶液にシアノ ギ酸エチル (3.30 g, 33 mmol) を室温下、15 分かけて滴下した。反応液は約 45 ℃ に上昇した。反応液を徐々に室温に戻し、1 時間攪拌後、60 ℃で 18 時間加熱、 攪拌、放冷した。次いで反応液を減圧下に濃縮した。残留物に濃塩酸 (5 ml) を 加え、室温下、15 分間攪拌後、飽和食塩水 (20 ml)を加えた。酢酸エチルで 2 回 抽出し、飽和食塩水で洗浄、乾燥した。溶媒を留去し、得られる結晶をヘキサン で洗浄すると 1H-テトラゾール-5-カルボン酸 エチルエステル 3.47 g (収率: 81 %) を与えた。

(2)1H-テトラゾール-5-カルボン酸 エチルエステル (3.47 g, 24.4 mmol) を THF(20 ml) に溶かし、トリエチルアミン (3.70 g, 36.6 mmol) を加え、次い でトリチルクロリド (7.14 g, 25.6 mmol) を加えた。反応液を室温下、 1 時間 攪拌後、減圧下に濃縮し、残留物を酢酸エチル-水に分配した。酢酸エチル層を飽 和重曹水で洗浄、水洗、乾燥した。溶媒を留去し、得られた結晶をヘキサンで洗 浄すると標題化合物 8.15 g (収率 : 87 %) を得た。

融点: 162 ℃ (分解)

20

NMR(CDCl₃) δ : 1.43(3H, t,J=7.2Hz), 4.50(2H, q, J=7.2Hz), 7.08-7.12(6H, m), 25 7.29-7.41(9H, m).

(B) 1-トリチル-1H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステル

(1)文献 (Collect.Czech Chem. Commun., 1984, 49, p2492) に従い、エチルチオオキサメート (10.55 g, 79.2 mmol)と ホルミルヒドラジン (5.00 g, 83.2 mmol) の混合物を 65 ℃で 30 分間加熱、攪拌した。放冷後、析出結晶を濾取し、エタノールで洗浄すると(N-ホルミルヒドラジノ)-イミノ酢酸 エチルエステル 9.62 g (収率: 76 %) を得た。

5

- (2)(N-ホルミルヒドラジノ)-イミノ酢酸 エチルエステル 9.62 g(60.4 mmol) をジグリム (40 ml) に懸濁し、30 分間加熱、還流した。冷却後、析出結晶を濾取し、ヘキサンで洗浄すると 1H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステル 7.28 g (収率: 85 %) を得た。
- 10 (3)1H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステル 7.62 g(54 mmol) を DMF(60 ml) に溶解し、室温下、N,N-ジイソプロピルエチルアミン (14 g, 108 mmol) を加え、次いでトリチルクロリド (15.8 g, 56.7 mmol) を加え、2 時間攪拌した。 反応液に水 (300 ml) と酢酸エチル (300 ml) を加え、結晶を濾取し、クロロホルム (150 ml) に溶解、水洗、乾燥した。溶媒を留去後、残留物をエーテルで結 晶化すると標題化合物 8.91 gを得た。さらに酢酸エチル層を水洗、乾燥し、溶媒を留去後、エーテルで結晶化すると標題化合物 4.73 gを得た。合わせて標題化合物 13.64 g (収率: 66 %) を得た。

NMR(CDCl₃) δ : 1.41(3H, t,J=7.2Hz), 4.45(2H, q, J=7.2Hz), 7.11-7.13(6H, m), 7.32-7.36, 8.01(1H, s).

20 (C) 2-トリチル-2H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸 エチルエステル (1)水素化ナトリウム (60%, ミネラルオイル)13.8 g (345 mmol)をヘキサンで洗浄後、DMF (150 ml) に懸濁する。氷冷下、1,2,4-トリアゾール 20.7 g (300 mmol)を4回に分けて加えた。攪拌 30分後、トリチルクロリド (83.7 g, 300 mmol)を7回に分けて加え、さらに DMF (50 ml)を追加した。室温下、1.5 時間攪拌後、 反応液に水 (600 ml)を加え、生ずる析出物を濾取し、水洗後、クロロホルム (800 ml) に溶解、乾燥した。溶媒を留去し、得られた残留物をシリカゲルカラムクロ

マトグラフィーに付し、酢酸エチル-クロロホルム(1:2, v/v)で溶出した。目的物の画分を濃縮すると 43.9 g(収率 : 47 %)の 1-トリチル-1H-[1,2,4]トリアゾールを得た。

(2)1-トリチル-1H-[1,2,4]トリアゾール (10.5 g, 33.6 mmol) を THF(300 ml) に溶解し、-70 ℃以下に冷却し、次いで 1.54 M の n-ブチルリチウムヘキサン溶液 (24 ml, 36.9 mmol) を -72 ~ -68 ℃を保ちながら滴下した。さらに反応液を徐々に -25 ℃に上げてから、再び -60 ℃に冷却後、クロロぎ酸エチル (7.29 g, 67.2 mmol) の THF (15 ml) 溶液を滴下した。 反応液を徐々に室温に戻し、 1.5 時間攪拌した。反応液を減圧下に濃縮後、酢酸エチル (700 ml) を加えた。析出した結晶を濾取し、水洗後、 THF (200 ml) に溶解、乾燥した。溶媒を留去し、得られた結晶を酢酸エチルで洗浄すると標題化合物 2.90 g を得た。一方、酢酸エチル層は 2% アンモニア水溶液で洗浄後、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し精製した。ヘキサン-酢酸エチルークロロホルム (2:1:2, v/v/v) で溶出することにより、標題化合物 3.65 g を得た。合わせて標題化合物 6.55 g (収率: 51%) を得た。

NMR(CDCl₃) δ : 1.02(3H, t,J=7.2Hz), 3.76(2H, q, J=7.2Hz), 7.12-7.14(6H, m), 7.28-7.33, 7.99(1H, s).

実施例1

10

15

20

$$(C0_2Et)_2$$

$$(I-1)$$

2-メチルピリジン(466mg,5mmol)の THF(10ml)溶液に、-78℃の冷却下 n-ブチルリチウム(5mmol)を滴下した。次にシュウ酸ジエチル(7.3g,50mmol)を加え30 分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水

洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮、減圧下乾燥し、化合物 (I-1)(504mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.40(3H,t,J=7.1Hz), 4.38(2H,q,J=7.1), 6.55(1H,s), 7.14-5 7.24(2H,m).

実施例2、3

10

HO RBr
$$(CO_2EI)_2$$
 HO LiOH HO OH (I-2) (I-3)

5-ヒドロキシ-2-メチルピリジン(2.18g,20mmol)の DMF(15ml)溶液に、氷冷下ベンジルプロミド(4.00g,24mmol)および炭酸カルシウム(3.30g,24mmol)を加え、室温下 2 時間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し、5-ベンジルオキシ-2-メチルピリジン(2.04g)を得た。

5-ベンジルオキシ-2-メチルピリジン(598mg,3mmol)の THF(20ml)溶液に、-78℃の冷却下 n-ブチルリチウム(3mmol)を滴下した。次にシュウ酸ジエチル(4.5g,30mmol)を加え30分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を20濃縮した。得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して、化合物(I-2)(101mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.39(3H,t,J=7.0Hz), 4.35(2H,q,J=7.0Hz), 5.14(2H,s), 6.58(1H,s), 7.18-7.43(7H,m), 8.24(1H,d,J=2.4Hz).

化合物(I-2)(71mg,0.24mmol)のメタノール溶液に水酸化リチウム水溶液 (1N,0.29ml)を加え室温下 6 時間攪拌した。メタノールを減圧下留去し、水を加えた。水溶液が酸性を示すまでクエン酸を加え、酢酸エチルで抽出、水洗、乾燥した。減圧下溶媒を留去し析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-3)(30mg)を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ : 5.23(2H, s), 6.66(1H, s), 7.30-7.65(7H, m), 8.38(1H, d, J=3.3Hz).

実施例 4 - 1 2

10 実施例1~3同様に行った。化合物の各構造およびデータを以下の表に示す。

(表1)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 4	HO	(CDCl ₃) δ: 1.39(3H,t,J=7.2Hz), 4.36(2H,q,J=7.2Hz), 5.16(2H,s), 7.03(1H,s), 7.08(1H,dd,J=8.2,5.0Hz), 7.21(1H,dd,J=8.2,1.2Hz), 7.31- 7.46(5H,m), 8.01(1H,dd,J=5.0,1.2Hz).
I — 5	НООН	(d ₆ -DMSO) δ: 5.25(2H, s), 6.74(1H, s), 7.28-7.52(6H, m), 7.64(1H, dd, J=8.5, 1.1Hz), 8.12(1H, dd, J=5.1, 1.1Hz).
I -6	HO	(CDCl ₃) δ: 1.00-1.92(11H, m), 1.40(3H, t, J=7.0Hz), 3.82(2H, d, J=6.5Hz), 4.35(2H, q, J=7.0Hz), 6.55(1H, s), 7.16(1H, d, J=7.8Hz), 7.24(1H, dd, J=7.8, 3.3Hz), 8.16(1H, d, J=3.3Hz).
I - 7	НООН	(d ₆ -DMSO) δ: 0.95-1.85(11H, m), 3.91(2H, d, J=6.2Hz), 6.56 (1H,s), 7.49(1H, d, J=9.1Hz), 7.54(1H, dd, J=9.1, 2.5Hz), 8.30(1H, d, J=2.5Hz).
I -8	HO	(CDCl ₃) δ: 0.98(6H, d, J=6.4Hz), 1.39(3H, t, J=7.0Hz), 1.71(2H, q, J=6.6Hz), 1.76-1.92(1H, m), 4.06(2H, t, J=6.5Hz), 4.36(2H, q, J=7.0Hz), 6.58(1H, s), 7.20(1H, d,J=8.5Hz), 7.28(1H, dd, J=8.5, 3.4Hz), 8.16(1H, d, J=3.4Hz).
I -9	но	(d ₆ -DMSO) δ: 0.94(6H,d,J=6.4Hz), 1.67(2H,q,J=6.6Hz), 1.70-1.85(1H,m), 4.11(2H,t,J=6.6Hz), 6.56(1H,s), 7.50(1H,d,J=9.3Hz), 7.55(1H,dd,J=9.3,3.3Hz), 8.31(1H,d,J=3.3Hz).

(表2)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 10	HOTO	(CDCl ₃) δ: 1.38(3H,t,J=7.1Hz), 3.12(2H, t, J=6.9Hz), 4.25(2H, t, J=6.9Hz), 4.35(2H, q, J=7.1Hz), 6.55(1H, s), 7.17(1H, d, J=9.0Hz), 7.20-7.40(6H, m), 8.16(1H, d, J=2.7Hz).
I -11) HO	(CDCl ₃) δ: 1.20(3H, t, J=7.6Hz), 4.35(2H, q, J=7.6Hz), 5.30(2H, s), 6.36(1H, s), 6.46(1H, s), 7.35-7.70(8H, m), 8.10(1H, d, J=7.3Hz).
I -12	НООН	(d ₆ -DMSO) δ: 5.40(2H, s), 6.26(1H, s), 7.10-6.95(1H, brom), 7.35-8.05(9H, m).

実施例13、14

5

10

5-ベンジルオキシ・2-メチルピリジン(399mg,2mmol)の THF(10ml)溶液に、-78℃の冷却下 n-ブチルリチウム(2mmol)を滴下した。次に 1-トリチル・1H-[1,2,4]トリアゾール・3-カルボン酸エチルエステル(767mg,2mmol)を加え 3 0 分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン-酢酸エチルで溶出する画分を濃縮した。得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して、化合物(I-13)(42mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 4.50(2/3H,s), 5.07(2/3H,s), 5.12(4/3H,s), 6.50(2/3H,s), 7.05-7.46(22H,m), 8.96(2/3H,s), 8.04(1/3H,s), 8.17(2/3H,d,J=3.2Hz), 8.29(1/3H,bs).

化合物 (I-13) (28mg,0.05mmol)のジオキサン(5ml)溶液に 1N-HCl 水溶液 (1.5ml)を加え 50℃で 30 分攪拌した。その後室温下において 1N-NaOH 水溶液 (1.5ml)を加え酢酸エチルで抽出、水洗、乾燥した。減圧下溶媒を留去し析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-14) (11mg)を得た。 ¹H-NMR(CDCl₃) δ: 5.18(2H,s), 6.62(1H,s), 7.20-7.50(6H,m), 8.10-8.50(2H,m).

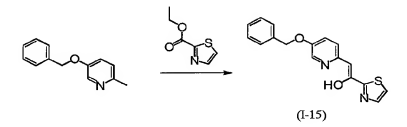
10

15

20

5

実施例15



5-ベンジルオキシ-2-メチルピリジン(299mg,2mmol)の THF(10ml)溶液に、-78℃の冷却下 n-ブチルリチウム(2mmol)を滴下した。次にチアゾール-2-カルボン酸エチルエステル(314mg,2mmol)を加え 3 0 分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮した。得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-15)(51mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 4.62(2/3H,s), 5.09(2/3H,s), 5.14(4/3H,s), 6.60(2/3H,s), 7.16(2/3H,d,J=8.7Hz), 7.33-7.48(7H,m), 7.69(1/3H,d,J=3.5Hz), 7.87(2/3H,d,J=3.5Hz), 8.04(1/3H,d,J=3.5Hz), 8.16(2/3H,d,J=3.5Hz),

8.34(1/3H,d,J=3.5Hz).

実施例16、17

5-(2,4-ジフルオロベンジルオキシ)-2-メチルピリジン(706mg,3mmol)の THF(10ml)溶液に、-78℃の冷却下 n・ブチルリチウム(3mmol)を滴下した。次にシュウ酸ジエチル(2.2g,15mmol)を加え30分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n・ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮した。得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して、化合物(I-16)(42mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.35-1.45(6H,m), 4.36(2H,q,J=7.2Hz), 4.43(2H,q,J=7.2Hz), 5.17(2H,s), 6.57(1H,s), 7.07(1H,dt,J=1.4,9.7Hz), 7.21(1H,d,J=9.1Hz), 7.35(1H,dd,J=9.1,2.9Hz), 7.72(1H,dq,J=1.4,9.7Hz),

15 8.26(1H,d,J=2.9Hz).

20

化合物 (I-16) (50 m g, 0.11 m mol)のメタノール(3 m l)溶液に水酸化リチウム水溶液(1 N, 0.33 m l)を加え 70 %で 1 時間攪拌した。メタノールを減圧下留去し、水を加えた。水溶液が酸性を示すまでクエン酸を加え、酢酸エチルで抽出、水洗、乾燥した。減圧下溶媒を留去し析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-17) (22 m g)を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ : 6.30(2H,s), 6.60(1H,s), 7.37(1H,dt,J=1.5,9.8Hz), 7.55(1H,d,J=9.0Hz), 7.68(1H,dd,J=9.0,3.0Hz), 7.95(1H,dq,J=1.5,9.8Hz), 8.42(1H,d,J=3.0Hz).

実施例18、19

水素化ナトリウム(3.2g,80mmol)の DMF(20ml)溶液に、氷冷下ベンジルアルコール (8.6g,80mmol)を加えた。次に 2,4-ジクロロ-6-メチルピリミジン(3.2g,20mmol)を加え室温下で 1 時間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し 2,4-ビスベンジルオキシ-6-メチルピリミジン(3.5g)を得た。

上記得られた 2,4-ビスベンジルオキシ-6-メチルピリミジンに対し、実施例 2、3 と同様の合成法を用いて、化合物(I-18)、化合物(I-19)を得た。化合物(I-18)

 $^{1}\text{H-NMR(CDCl}_{3}$) δ : 1.39(3H,t,J=7.1Hz), 4.35(2H,q,J=7.1Hz), 5.39(2H,s),

15 5.41(2H,s), 6.24(1H,s), 6.38(1H,s), 7.30-7.50(10H,m).

化合物 (I-19)

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 5.41(2H,s), 5.42(2H,s), 6.42(1H,s), 6.77(1H,s), 7.30-7.55(10H,m).

20 実施例20-23

10

上記同様に行った。化合物の各構造およびデータを以下の表に示す。

(表3)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 20	HO	(CDCl ₃) &: 1.40(3H,t,J=7.1Hz), 4.36(2H,q,J=7.1Hz), 5.33(2H,s), 6.57(1H,s), 6.75(1H,d,J=8.0Hz), 6.84(1H,d,J=7.8Hz), 7.30-7.50(5H,m), 7.65(1H,dd,J=8.0,7.8Hz).
I - 21	HOOH	(d ₆ -DMSO) δ: 5.35(2H,s), 6.53(1H,s), 6.87(1H,d,J=8.1Hz), 7.18(1H, d, J=7.9Hz), 7.30-7.50(5H, m), 7.82(1H, dd, J=8.1,7.9Hz).
I - 22	HOO	(CDCl ₃) δ: 1.40(3H,t,J=7.3Hz), 4.35(2H,q,J=7.3Hz), 5.14(2H,s), 6.47(1H,s), 6.70-6.80(2H,m), 7.30- 7.50(5H,m), 8.16(1H,d,J=6.0Hz).
I -23	HOOH	(d ₆ -DMSO) δ:5.22(2H,s), 6.35(1H,s), 6.91(1H,dd,J=6.0,2.4Hz), 7.11(1H, d, J=2.4Hz), 7.32-7.53(5H, m), 8.29(1H, d, J=6.0Hz).

実施例24、25

$$\begin{array}{c|c} & & \\ & & \\ \hline \\ & & \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & & \\ \\ & & \\ \hline \\ & &$$

4,6-ジメチルピリミジン(1.08g,10mmol)の THF(40ml)溶液に、-78℃の冷却下 n-ブチルリチウム溶液を滴下した。次にベンジルブロミド(1.71g,10mmol)を加え、0℃に昇温し30分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エ

チルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し4-メチル-6-フェネチルピリミジン(1.7g)を得た。

上記得られた 4-メチル-6-フェネチルピリミジンに対し、実施例 2 、3 と同様の合成法を用いて、化合物(I-24)、化合物(I-25)を得た。

化合物(I-24)

5

¹H-NMR(CDCl₈) δ: 1.40(3H,t,J=7.1Hz), 3.06(4H,s), 4.35(2H,q,J=7.1Hz), 6.39(1H,s), 6.86(1H,s), 7.12-7.35(6H,m), 8.95(1H,s).

化合物(I-25)

10 ${}^{1}H-NMR(d_{6}-DMSO)$ δ : 3.00(4H,s), 6.29(1H,s), 7.15-7.40(6H,m), 8.92(1H,s).

実施例26-35

上記同様の反応により合成した。化合物の各構造およびデータを以下の表に示す。

(表4)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 26	HO	(CDCl ₃) δ: 1.40(3H,t,J=7.1Hz), 3.05-3.17(4H,m), 4.37(2H,q,J=7.1Hz), 6.63(1H,s), 7.15-7.28(5H,m), 8.15(1H,s), 8.52(1H,s).
I - 27	но	(d ₆ -DMSO) δ: 3.00-3.17(4H,m), 6.62(1H,s), 7.10-7.30(5H,m), 8.44(1H,s), 8.85(1H,s).
I - 28	F N HO O	(CDCl ₃) δ: 1.40(3H,t,J=7.1Hz), 3.07(4H,s), 4.37(2H,q,J=7.1Hz), 6.42(1H,s), 6.75-6.86(2H,m), 6.91(1H,s), 7.07-7.15(1H,m), 8.97(1H,s).
I - 29	F N N OH	(d ₆ -DMSO) δ: 2.90-3.10(4H,m), 6.30(1H,s), 6.96-7.29(1H,m), 7.13- 7.20(1H,m), 7.29-7.37(2H,m), 8.91(1H,s).
I -30	HO HO	(CDCl ₃) δ: 1.38(3H,t,J=7.1Hz), 3.17-3.20(4H,m), 4.36(2H,q,J=7.1Hz), 6.39(1H,s), 6.92(1H,s), 7.33(1H,dd,J=8.7,2.1Hz), 7.43-7.47(2H,m), 7.63(1H,s), 7.75-7.82(3H,m), 8.99(1H,s).
I - 31	DH OH	(d ₆ -DMSO) δ: 3.05-3.25(4H,m), 6.29(1H,s), 7.40-7.50(4H,m), 7.73(1H,s), 7.80-7.88(3H,m), 8.92(1H,s).

(表5)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 32	F ₃ C N HO O	(CDCl ₃) δ: 1.39(3H,t,J=7.2Hz), 3.05-3.20(4H,m), 4.37(2H,q,J=7.2Hz), 6.42(1H,s), 6.91(1H,s), 7.31(2H,d,J=7.8Hz), 7.54(2H,d,J=7.8Hz), 8.98(1H,s).
I -33	F ₃ C N HO OH	(d ₆ -DMSO) δ: 3.00-3.20(4H,m), 6.31(1H,s), 7.36(1H,s), 7.47(2H,d,J=8.1Hz), 7.63(2H,d,J=8.1Hz), 8.91(1H,s).
I - 34	N.Z. HO	(CDCl ₃) δ: 1.40(3H,t,J=7.1Hz), 3.15(2H,dd,J=7.5,7,5Hz), 3.45(2H,dd,J=7.5,7.5Hz), 4.38(2H,q,J=7.1Hz), 6.80(1H,s), 7.20- 7.35(5H,m).
I — 35	N.N. HOOH	(d ₆ -DMSO) δ: 3.05(2H, dd, J=7.5,7.5Hz), 3.38(2H, dd, J=7.5, 7.5Hz), 6.73(1H, s), 7.15-7.32(5H, m).

実施例36-43

市販化合物に対し、実施例2、3と同様の合成法を用いて、以下の化合物を得 5 た。化合物の各構造およびデータを以下の表に示す。

(表6)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I -36	HO	(CDCl ₃) &: 1.40(6H,d,J=6.1Hz), 1.41(3H,t,J=6.9Hz), 4.39(2H, q, J=6.9Hz), 5.37(1H, m), 6.87(1H, s), 7.87(1H, d, J=2.0Hz), 7.95(1H, d, J=2.0Hz).
I -37	HOOH	(d ₆ -DMSO) δ: 1.38(6H,d,J=6.1Hz), 5.31(1H,m), 6.64(1H,s), 8.08(2H,s).
I - 38	HOJO	(CDCl ₃) δ: 1.41(3H,t,J=7.3Hz), 3.92(3H,s), 4.38(2H,q,J=7.3Hz), 6.50(1H,s), 7.04(1H,d,J=3.1Hz), 7.15(1H, d, J=8.9Hz), 7.34(1H, dd, J=8.9, 3.1Hz), 7.66(1H, d, J=9.3Hz), 7.93(1H, d, J=9.3Hz).
I - 39	НОТОН	(d ₆ -DMSO) δ: 3.89(3H,s), 6.50(1H,s), 7.40-7.44(2H,m), 7.49(1H,d,J=8.8Hz), 7.85(1H,d,J=9.9Hz), 8.25(1H, d, J=8.8Hz).
I -40	Ph HO HO	(CDCl ₃) δ: 1.41(3H,t,J=7.2Hz), 4.39(2H,q,J=7.2Hz), 6.63(1H,s), 7.35- 7.45(6H,m), 7.60-7.68(4H,m).
I -41	Ph HO OH	(d ₆ -DMSO) δ: 6.42(1H,s), 7.35-7.52(6H,m), 7.55-7.65(4H,m).

(表7)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 42	The Ho	(CDCl ₃) δ: 1.42(3H,t,J=7.0Hz), 4.41(2H,q,J=7.0Hz), 6.66(1H,s), 7.35- 7.43(2H,m), 7.50-7.60(1H,m), 7.66- 7.73(1H,m).
I - 43	TN HO OH	(d ₆ -DMSO) δ: 6.42(1H,s), 7.36-7.43(2H,m), 7.68-7.78(2H,m).

実施例44

$$\begin{array}{c|c} & & \\ \hline \\ & & \\ \hline \\ & & \\ &$$

2-メチルイソキノリン(286mg,2mmol)とシュウ酸ジエチル(292mg,2mmol)の THF(5ml)溶液に、t-BuOK(224mg,2mmol)加え 50 で 2 時間攪拌した。反応液に 塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を 留去し得られた粗生成物のメタノール(5ml)溶液に水酸化リチウム水溶液 (1N,1ml)を加え室温下 6 時間攪拌した。メタノールを減圧下留去し、水を加えた。 水溶液が酸性を示すまでクエン酸を加え、酢酸エチルで抽出、水洗、乾燥した。 減圧下溶媒を留去し析出結晶をジイソプロピルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-44)(I0mg)を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 6.72(1H,s), 7.67-7.73(1H,m), 7.82-7.87(1H,m), 7.95-8.00(2H,m), 8.18(1H,d,J=9Hz), 9.38(1H,s).

10

5

実施例45、46、47

HO
$$(CO_2Ei)_2$$
 HO $(I-45)$ $(I-46)$ $(I-47)$

5-ヒドロキシ-2-メチルピリジン(1.09g,10mmol))の THF(50ml)溶液に、-78℃の冷却下 n-ブチルリチウム(20mmol)を滴下した。0℃まで昇温し 10 分攪拌した後-78℃に冷却した。次にシュウ酸ジエチル(7.0g,50mmol)を加え 10 分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノールで溶出する画分を濃縮した。得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-45)(450mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.35-1.42(3H,m), 4.32-4.39(2H,m), 6.55(1H,s), 7.17(1H,d,J=8.7Hz), 7.30(1H,dd,J=8.4,2.4Hz), 8.179(1H,d,J=2.4Hz).

水素化ナトリウム(80mg,2mmol)の DMF(3ml)溶液に、氷冷下化合物(I-45) (209mg,1mmol)を加えた。次に 2,4-ジフルオロベンジルブロミド(207mg,1mmol) を加え 3 時間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた析出結晶をジイソプロピルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-46) (104mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.39(3H,t,J=7.1Hz), 4.35(2H,q,J=7.1Hz), 5.14(2H,s), 6.56(1H,s), 6.84-6.96(2H,m), 7.19(1H,d,J=8.7Hz), 7.34(1H,dd,J=2.7,8.7Hz), 7.42-7.50(1H,m), 8.24(1H,d,J=2.7Hz).

20

10

15

実施例 4 7

化合物 (I-46) に対し、実施例3と同様の合成法を用いて、化合物 (I-47) (50mg)を得た。

以下の化合物も同様の反応を用いて合成した。化合物の各構造およびデータを 5 以下の表に示す。

(表8)

化合物番号	構造式	¹H-NMR	
I -48	F ₃ C HO	(CDCl ₃) δ: 1.39(3H,t,J=7.2Hz), 4.35(2H,q,J=7.2Hz), 5.20(2H,s), 6.56(1H,s), 7.20(1H,d,J=8.7Hz), 7.33(1H, dd, J=2.7, 8.7Hz), 7.55(2H, d, J=7.8Hz), 7.68(2H, d, J=7.8Hz), 8.23(1H, d, J=2.7Hz).	
I -49	F ₃ C OH	(d ₆ -DMSO) δ: 5.36(2H,s), 6.57(1H,s), 7.54(1H,d,J=8.7Hz), 7.64(1H, dd, J=3.0, 9.0Hz), 7.69(2H, d, J=8.7Hz), 7.79(2H,d,J=8.7Hz), 8.40(1H,d,J=3.0Hz).	
I - 50	HO	(CDCl ₈) δ: 1.39(3H,t,J=7.1Hz), 4.36(2H,q,J=7.1Hz), 5.32(2H,s), 6.61(1H,s), 7.25-7.60(5H,m), 7.82- 7.91(4H,m), 8.30(1H,d,J=2.7Hz).	

実施例51、52、53

HN
$$(CO_2EI)_2$$
 HO $(I-52)$ $(I-53)$

10 6-メチルプリン(250mg,1.86mmol))の THF(10ml)溶液に、-78℃の冷却下 n-ブ チルリチウム(3.73mmol)を滴下した。室温まで昇温し 1 時間攪拌した後-78℃に

冷却した。次にシュウ酸ジエチル(1.4g,9.3 mmol)を加え 10 分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、得られた析出結晶を水および酢酸エチルにて洗浄、減圧下乾燥して、化合物(I-5 1) (103mg)を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 1.30(3H,t,J=7.2Hz), 4.25(2H,q,J=7.2Hz), 6.48(1H,s), 8.45(1H,s), 8.56(1H,s).

水素化ナトリウム(28mg,0.68mmol)の DMF(3ml)溶液に、氷冷下化合物(I-51) (80mg,0.34mmol)を加えた。次にベンジルブロミド(59mg,0.34mmol)を加えた。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、得られた析出結晶を水および酢酸エチルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-52) (53mg)を得た。

実施例53

5

化合物 (I-52) に対し、実施例3と同様の合成法を用いて、化合物 (I-153) (9mg)を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 5.45(2H,s), 6.54(1H,s), 7.25-7.40(5H,m), 8.57(1H,s), 8.61(1H,s).

実施例54、55

20 以下の化合物も上記同様の反応を用いて合成した。化合物の各構造およびデータを以下の表に示す。

(表9)

5

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 54	F N N HO	(d ₆ -DMSO) δ: 1.29(3H,t,J=7.1Hz), 4.24(2H,q,J=7.1Hz), 5.50(2H,s), 6.49(1H,s), 7.03-7.12(1H,m), 7.20- 7.46(2H,m), 8.50(1H,s), 8.59(1H,s).
I - 55	F N N HO OH	(d ₆ -DMSO) δ: 5.50(2H,s), 6.54(1H,s), 7.05-7.16(1H,m), 7.27-7.46(2H,m), 8.50(1H,s), 8.60(1H,s).

実施例 5 6 、 5 7 、 5 8 、 5 9

3,4-ジアミノベンゾフェノン(6.36g,30mmol)の酢酸(30ml)溶液に、無水酢酸(2ml)を加え、100℃で2時間攪拌した。酢酸を留去し水及び炭酸水素ナトリウムを加えた。酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去して得られる析出結晶を酢酸エチルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物1(6.0g)を得た。

化合物 1 (4.7g,20mmol)のトリフルオロ酢酸(70ml)溶液に、トリエチルシラン 10 (7.0g,60mmol)を加え、室温下 15 時間攪拌した。溶媒を留去し、水および炭酸水素ナトリウムを加えた。酢酸エチルで抽出し、洗浄、乾燥した。溶媒を留去して 得られる残留物を n-ヘキサンにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 2 の粗生成物

(4.8g)を得た。

10

20

上記得られた化合物 2 の粗生成物 (4.8g)の DMF (30ml)溶液に、トリエチルアミン (3.0g,30mmol)及びクロロメトキシメタン (2.4g,30mmol)を加え、室温下 1 時間 攪拌した。反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、洗浄、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し化合物 3 と化合物 4 の混合物 (1:1) (3.1g)を得た。

化合物 3 と化合物 4 の混合物 (1:1) に対し、実施例 2、3 と同様の合成法を用いて、化合物 (I-56) と化合物 (I-57) の混合物 (1:1)、及び化合物 (I-58) と化合物 (I-59) の混合物 (1:1) を得た。

化合物 (I-56) と化合物 (I-57) の混合物

¹H-NMR(CDCl₃)δ: 1.40 (3H,t,J=7.2Hz), 3.33, 3.34 (3H,s), 4.09, 4.11 (2H,s), 4.36 (2H,q,J=7.2Hz), 5.42, 5.43 (2H,s), 6.37, 6.39 (1H,s), 7.12-7.45 (8H,m). regio isomer mixture

15 化合物 (I-58) と化合物 (I-59) の混合物

¹H•NMR(d₆-DMSO) δ: 3.24, 3.26 (3H,s), 4.04, 4.05 (2H,s), 5.56 (2H,s), 6.24, 6.27 (1H,s), 7.13-7.60 (8H,m). regio isomer mixture

実施例60、61

$$H_2$$
N H_2 N H_3 N H_4 N H_5 N

化合物(I-25)(135 mg, 0.5 mmol)のクロロホルム(6 ml)とアセトニトリル(2 ml)の混合溶液に、グリシンエチルエステル(140 mg, 1 mmol)、HOBt(135 mg, 1 mmol)、及びWSCD(155 mg, 1 mmol)を加え室温下 1 時間攪拌した。

反応液に水を加えクロロホルムで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物にジオキサン(5ml)を加え、さらに3N塩酸(1ml)を加えた。室温下30分攪拌した後水を加え、水溶液がアルカリ性を示すまで炭酸水素ナトリウムを加えた。その後、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥し、溶媒を留去して得られる析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(1-60)(110mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.31 (3H,t,J=7.2Hz), 3.05 (4H,s), 4.15 (2H,d,J=5.7Hz), 4.25 (2H,q,J=7.2Hz), 6.40 (1H,s), 6.80 (1H,s), 7.15-7.32 (5H,m), 7.53 (1H,s), 8.82 (1H,s).

10 化合物 (I-60) (110mg,0.31mmol)のメタノール溶液に水酸化リチウム水溶液 (1N,0.31ml)を加え室温下30分攪拌した。メタノールを減圧下留去し、水を加えた。水溶液が酸性を示すまでクエン酸を加え、酢酸エチルで抽出、水洗、乾燥した。減圧下溶媒を留去し析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-61) (90mg)を得た。

実施例62-86

上記同様の反応により合成した。化合物の各構造およびデータを以下の表に示 20 す。

(表10)

化合物番号	構造式	¹H-NMR	
I - 6 2	HO HO	(CDCl ₃) δ: 3.03(4H, s), 6.32(1H, d, J=7.5Hz), 6.42(1H, s), 6.79(1H, s), 7.15-7.40(15H, m), 7.72(1H, d, J=7.5Hz), 8.80(1H,s).	
I - 6 3	HO	(CDCl ₃) δ: 2.95-3.10(4H, m), 3.32(3H, s), 3.81(3H, s), 5.76(1H, s), 6.64(1H, s), 7.15-7.32(5H, m), 8.65(1H, s).	
I - 6 4	HOO	(CDCl ₃) δ: 2.95(3H, d, J=5.1Hz), 3.05(4H, s), 6.41(1H, s), 6.79(1H, s), 7.06(1H, s), 7.15-7.32(5H, m), 8.80(1H, s).	
I — 6 5	H Z HO	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.00-4.02(2H, m), 5.15-5.30(2H, m), 5.80-6.00(1H, m), 6.41(1H, s), 6.79(1H, d, J=1.5Hz), 7.15-7.35(6H, m), 8.79(1H, d, J=1.5Hz).	
I - 6 6	HO H	(CDCl ₃) δ: 1.18(6H, d, J=6.0Hz), 3.00-3.06(4H, m), 3.50-3.65(5H, m), 6.41(1H, s), 6.79(1H, d, J=3.0Hz), 7.15-7.30(5H, m), 7.43(1H, bs), 8.79(1H, d, J=3.0Hz).	
I - 6 7	HO	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.57(2H, d, J=6.0Hz), 6.44(1H, s), 6.79(1H, d, J=1.5Hz), 7.15-7.40(11H, m), 8.78(1H, d, J=1.5Hz).	

(表11)

化合物番号	構造式	¹H-NMR	
I - 6 8	HO	(CDCl ₃) δ: 2.95-3.10(4H, m), 3.65-3.80(8H, m), 5.74(1H, s), 6.62(1H, d, J=1.2Hz), 7.18-7.35(5H, m), 8.62(1H, s).	
I - 6 9	HO O H	(CDCl ₃) δ: 2.00(3H, s), 3.00-3.10(4H, m), 3.44-3.60(4H, m), 6.19(1H, bs), 6.37(1H, s), 6.77(1H, d, J=1.2Hz), 7.15-7.35(5H, m), 7.60(1H, bs), 8.78(1H, s).	
I - 7 0	HOTH	(CDCl ₃) δ: 1.27(3H, t, J=7.2Hz), 1.35- 1.60(2H, m), 1.95-2.02(2H, m), 2.95- 3.10(6H, m), 4.00-4.20(5H, m), 6.39(1H, s), 6.78(1H, d, J=1.2Hz), 7.15-7.35(5H, m), 8.77(1H, s).	
I - 7 1	HOO	(CDCl ₃) δ: 1.26(3H,t,J=7.2Hz),1.65- 1.82(2H,m),1.85-2.05(2H,m),2.55- 2.65(1H,m),2.90-3.10(5H,m),3.12- 3.28(1H,m),4.00-4.10(1H,m), 4.15(2H,q,J=7.2Hz), 4.30-4.42(1H,m), 5.66(1H,s),6.60(1H,d,J=0.9Hz),7.15- 7.38(5H,m),8.61(1H,s).	
I - 7 2	T Z T O O T Z T O O O O O O O O O O O O	(CDCl ₃) δ: 1.18-1.80(8H,m),1.90- 2.02(2H,m),3.00-3.10(4H,m),3.80- 3.95(1H,m),6.40(1H,s),6.78(1H,d,J=1. 2Hz),6.96(1H,d,J=8.1Hz),7.15- 7.38(5H, m),8.78(1H,s).	
I - 7 3	HON	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.10(4H,m),3.70-3.95(8H,m),5.77(1H,s),6.51(1H,m),6.6 3(1H,s),7.06(1H,m),7.15-7.38(5H, m), 7.50(1H, s), 8.63(1H, s).	

(表12)

化合物番号	構造式	¹H-NMR	
I - 7 4	HOW	(CDCl ₃) δ: 3.01(3H,d,J=4.8Hz), 3.02-3.08(4H,m), 4.60(2H,d,J=6.3Hz), 6.20(1H,bs), 6.42(1H,s), 6.78(1H, d, J=1.2Hz), 7.15-7.32(4H, m), 7.38-7.50(3H, m), 7.64-7.74(2H, m), 8.78(1H,s).	
I - 75	HO HO F	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.62(2H, d, J=6.0Hz), 6.42(1H, s), 6.78(1H, d, J=1.5Hz), 7.10-7.40(9H, m), 7.43(1H, bs), 8.78(1H, d, J=1.5Hz).	
I - 7 6	HO H	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.56(2H, d, J=6.0Hz), 6.44(1H, s), 6.79(1H, d, J=1.5Hz), 6.98-7.38(9H, m), 7.43(1H, bs), 8.78(1H, d, J=1.5Hz).	
I - 7 7	HO O H	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.53(2H, d, J=6.0Hz), 6.43(1H, s), 6.79(1H, d, J=1.5Hz), 7.00-7.10(2H, m), 7.18-7.38(7H, m), 7.40(1H, bs), 8.78(1H, s).	
I - 7 8	HO NO ₂	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.67(2H, d, J=6.0Hz), 6.43(1H, s), 6.79(1H, d, J=1.5Hz), 7.10-7.35(5H, m), 7.50-7.70(3H, m), 8.12-8.20(2H, m), 8.78(1H, s).	
I - 7 9	HO HO NO ₂	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.67(2H, d, J=6.0Hz), 6.43(1H, s), 6.79(1H, d, J=1.5Hz), 7.15-7.35(5H, m), 7.49 and 8.21(2Hx2, ABq, J=8.7Hz), 7.60(1H, bs), 8.78(1H, s).	

(表13)

化合物番号	構造式	¹H-NMR	
I - 8 0	HO NH ₂	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.47(2H,d,J=6.0Hz),6.44(1H,s),6.60- 6.75(3H,m),6.79(1H,d,J=1.5Hz),7.10- 7.35(6H,m),7.38(1H,m),8.78(1H,s).	
I - 8 1	HO NH2	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H,m), 4.44(2H, d, J=6.0Hz), 6.43(1H,s), 6.66(2H, d, J=8.1Hz), 6.79(1H, s), 7.10-7.38(8H, m), 8.78(1H, s).	
I - 8 2	HON	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 3.89(3H, s), 4.56(2H, d, J=6.0Hz), 6.41(1H, s), 6.78(1H, d, J=1.5Hz), 6.88-6.96(2H, m), 7.15-7.32(7H, m), 7.56(1H, bs), 8.78(1H, d, J=1.5Hz).	
I - 8 3	HO	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 3.81(3H, s), 4.54(2H, d, J=6.0Hz), 6.44(1H, s), 6.80-6.96(3H, m), 7.15-7.29(7H, m), 7.40(1H, bs), 8.78(1H, s).	
I - 8 4	HO	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 3.80(3H, s), 4.50(2H, d, J=6.0Hz), 6.44(1H, s), 6.79(1H, s), 6.88(2H, d, J=8.0Hz), 7.15-7.40(8H, m), 8.78(1H, s).	
I - 8 5	H Z HO	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H, m), 4.60(2H,d,J=6.0Hz),6.42(1H,s),6.79(1 H,d,J=1.5Hz),7.15-7.40(6H,m), 7.49(1H,bs), 7.71(1H,d,J=8.1Hz), 8.56(1H,bs),8.61(1H,bs),8.78(1H,s).	

(表14)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 8 6	HONN	(CDCl ₃) δ: 3.00-3.06(4H,m), 4.61(2H, d, J=6.0Hz), 6.43(1H, s), 6.79(1H, d, J=1.5Hz), 7.15-7.38(7H, m), 7.53(1H, bs), 8.57(2H, bs), 8.78(1H, s).

実施例87

5

化合物 (I-24) (135mg,0.5mmol)に、アンモニアーエタノール溶液 (2.3N,10ml)を加え、3日間攪拌した。その後水を加え、クロロホルムで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルーメタノールで溶出する画分を濃縮し、析出結晶をヘキサンにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-87) (70mg)を得た。

10 ¹H-NMR(CDCl₃) δ: 3.00-3.05 (4H,m), 5.70 (1H,bs), 6.41 (1H,s), 6.80 (1H,d,J=1.2Hz), 6.94 (1H,bs), 7.15-7.35 (5H,m), 8.83 (1H,d,J=1.2Hz).

実施例88、89、90

TMSI
$$_{6}$$
 $_{1-89}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$ $_{1-90}$

2,4-ルチジン(1.07g,10mmol)の塩化メチレン(16ml)溶液に、-78 $^{\circ}$ の冷却下 9-BBNOTf(0.5M in n-hexane,10mmol)を加えた。次にジイソプロピルエチルアミン(1.55g,12mmol)、及びベンズアルデヒド(1.06g,10mmol)を加えた。室温下 4時間攪拌し、反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、クロロホルムで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮して、化合物 5(1.48g)を得た。

5

10

ョウ化ナトリウム(2.7g,18mmol)およびトリメチルシリルクロリド (2.0g,18mmol)のアセトニトリル(10ml)溶液に、化合物 5 (640mg,3mmol)を加え、室温化 3 時間攪拌した。その後炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄し、減圧下乾燥して、化合物 6 (400mg)を得た。

化合物 5 (853mg,4mmol)の酢酸溶液に、触媒量のパラジウム炭素を加え、水素 15 雰囲気下 38 時間攪拌した。反応液をろ過、溶媒を留去して、化合物 7 (560mg) を得た。

上記得られた化合物 6、及び化合物 7 に対し、実施例 2、3と同様の合成法を用いて、化合物 (I-88)、化合物 (I-89)、化合物 (I-90)を得た。

化合物 (I-88)

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.41 (3H,t,J=7.1Hz), 4.39 (2H,q,J=7.1Hz), 6.69 (1H,s), 7.04 (1H,d,J=16.5Hz), 7.30-7.50 (6H,m), 7.55 (1H,s), 7.58 (1H,s), 8.34 (1H,d,J=7.2Hz).

5 化合物 (I-89)

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.40 (3H,t,J=7.0Hz), 2.98 (4H,s), 4.38 (2H,q,J=7.0Hz), 6.65 (1H,s), 7.01 (1H,d,J=5.7Hz), 7.13 (1H,d,J=7.2Hz), 7.20-7.34 (5H,m), 8.29 (1H,d,J=5.4Hz).

化合物 (I-90)

10 $^{1}\text{H-NMR}(d_{6}\text{-DMSO})$ δ : 2.94 (4H,s), 6.40 (1H,s), 7.15-7.33 (7H,m), 8.35 (1H,d,J=5.4Hz).

実施例91、92、93、94

15 4-メチル-6-フェネチルピリミジン(1.98g,10mmol)の THF(20ml)溶液に、-78℃

の冷却下 n-ブチルリチウム (10mmol)を滴下した。次にベンジルブロミド (1.71g,10mmol)を加え、室温に昇温し30分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し化合物8 (478mg)、及び化合物9 (1.61g)を得た。

上記得られた化合物 8 に対し、実施例 2 、 3 と同様の合成法を用いて、化合物 (I-91) を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 2.90-3.10 (5H,m), 6.12 (1H,s), 6.98 (1H,s), 7.02-7.24 (10H,m), 8.90(1H,s).

10 上記得られた化合物 9 に対し、実施例 2 と同様の合成法を用いて、化合物 (I-92) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.31 (3H,t,J=7.1Hz), 2.80-3.00 (4H,m), 3.89 (2H,s), 4.30 (2H,q,J=7.1Hz), 6.78 (1H,s), 7.00-7.30 (10H,m), 8.84(1H,s).

化合物 9 (865mg,3mmol)の THF(10ml)溶液に、-78 $\mathbb C$ の冷却下 n-ブチルリチウム(3mmol)を滴下した。次にシュウ酸ジ-t-ブチル(3.0g,15mmol)を加え 3 0 分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン-酢酸エチルで溶出する画分を濃縮して、化合物 (I-93) (780mg)を得た。

15

20 ¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.47 (9H,s), 2.91 (4H,s), 3.79 (2H,s), 6.69 (1H,s), 7.04-7.30 (10H,m), 8.77 (1H,s).

化合物 (I-93) (100mg,0.24mmol)の塩化メチレン(2ml)溶液に TFA(1ml)を加え、室温下 5 時間攪拌した。減圧下溶媒を留去し析出結晶を酢酸エチルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-94) (80mg)を得た。

25 ¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 2.88 (4H,s), 3.78 (2H,s), 6.95 (1H,s), 7.05-7.30 (10H,m), 8.81 (1H,s).

実施例95

4-メチル-6-フェネチルピリミジン(595mg,3mmol)の THF(15ml)溶液に、-78℃ の冷却下 n-ブチルリチウム(3mmol)を滴下した。次に 1-トリチル-1H-[1,2,4]トリアゾール-3-カルボン酸エチルエステル(1.15g,3mmol)を加え,その後 0℃に昇温し30分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して、化合物 10(906mg)を得た。

化合物 1 0 (200mg,0.37mmol)のジオキサン(5ml)溶液に 1N-HCl 水溶液(1ml)を加え 50℃で 30 分攪拌した。その後室温下において 1N-NaOH 水溶液(1ml)を加え酢酸エチルで抽出、水洗、乾燥した。減圧下溶媒を留去し析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-95) (64mg)を得た。

¹H-NMR (d6-DMSO) δ: 2.90-3.05 (4H,m), 6.29 (1H,s), 7.08 (1H,s), 7.18-7.35 (5H,m), 8.35 (1H,bs), 8.75 (1H,s).

実施例96

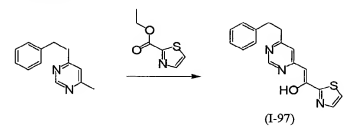
10

上記同様の反応により合成した。化合物の構造およびデータを以下に示す。

(表15)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I — 9 6	HOWH	(DMSO-d6) δ: 2.85-3.05(4H,m), 6.27(1H,s), 7.07(1H,s),7.16-7.35(5H, m), 8.70(1H,s).

実施例97



4-メチル-6-フェネチルピリミジン(595mg,3mmol)の THF(10ml)溶液に、-78℃ の冷却下 n-ブチルリチウム(3mmol)を滴下した。次にチアゾール-2-カルボン酸エチルエステル(472mg,3mmol)を加え、その後 0℃に昇温して 3 0 分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-97) (502mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 3.00-3.07 (4H,m), 6.44 (1H,s), 6.70 (1H.s), 7.18-7.29 (5H,m), 7.53 (1H,d,J=3.0Hz), 7.92 (1H,d,J=3.0Hz), 8.67(1H,s).

実施例98-105

10

上記同様の反応により合成した。用いられたエステル誘導体の各構造、並びに 15 化合物の各構造、およびデータを以下の表に示す。

(表16)

化合物番号	エステル	構造式	¹H-NMR
I — 9 8	EtOOC	HO	(CDCl ₃) δ: 3.06(4H, s), 3.57(3H, s), 5.36(2H, s), 6.08(1H, s), 6.42(1H, s), 6.80(1H, s), 7.18-7.29(5H, m), 8.83(1H, s).
I - 9 9	CF₃COOEt	HO CF ₃	(CDCl ₃) δ: 3.02- 3.05(4H, m), 5.70(1H, s), 6.67(1H, s), 7.16-7.29(5H, m), 8.64(1H, s).
I - 1 0 0	PhOOC OEt FOEt O	N OEt HO POEt	(CDCl ₃) δ: 1.39(6H, t, J=7.1Hz), 3.07(4H, s), 4.19-4.26(4H, m), 6.24(1H, d, J=9.9Hz), 6.81(1H, s), 7.16- 7.29(5H, m), 8.93(1H, s).
I - 1 0 1	EtOOC S	HO NO	(CDCl ₈) 8: 2.75(3H, s), 2.96-3.10(4H, m), 6.37(1H, s), 6.76(1H, s), 7.15-7.32(5H, m), 7.70(1H, s), 8.82(1H, s).
I - 1 0 2	EtOOC N.NH	HO NH O	(CDCl ₃) δ: 2.98- 3.10(4H, m), 3.50(3H, s), 4.64(2H, s), 6.43(1H, s), 6.70(1H, s), 7.16- 7.33(5H, m), 8.77(1H, s).
I — 1 0 3	EtOOC N	HO	(CDCl ₃) δ: 2.48(3H, s), 2.95-3.08(4H, m), 6.16(1H, s), 6.34(1H, s), 6.71(1H, s), 7.18-7.35(5H, m), 8.77(1H, s).

(表17)

化合物番号	エステル	構造式	¹H-NMR
I - 1 0 4	EtOOC Q	HO	(CDCl ₃) δ: 2.36(3H, s), 3.00-3.08(4H, m), 6.11(1H, s), 6.56(1H, s), 6.79(1H, s), 7.18-7.36(5H, m), 8.82(1H, s).
I - 1 0 5	EtOOC	HO N	(CDCl ₃) δ: 3.00- 3.12(4H, m), 6.67(1H, s), 6.84(1H, s), 7.16-7.32(5H, m), 8.59(1H, s), 8.62(1H, s), 8.90(1H, s), 9.21(1H, s).

実施例106

5

10

化合物(I-98)(100mg,0.28mmol)のメタノール(5ml)溶液に、3N塩酸(1ml)を加え、室温下 3時間攪拌した。反応液に水を加え、水溶液がアルカリ性を示すまで炭酸水素ナトリウムを加えた。酢酸エチルで洗浄した後、水溶液が酸性を示すまでクエン酸を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を減圧下留去し得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-106)(44mg)を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 2.91-3.01 (4H,m), 6.01 (1H,s), 6.41 (1H,s), 7.05 (1H,s), 7.18-7.28 (5H,m), 8.72 (1H,s).

実施例107

化合物(I-100)(40 mg, 0.11 mmol)の塩化メチレン(2 ml)溶液に、トリメチルシリルブロミド(135 mg, 0.88 mmol)を加え、室温下 6 時間攪拌した。溶媒および残留試薬を減圧下留去し得られた析出塩をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-107)(41 mg)を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 3.01 (3H,s), 6.06 (1H,d,J=9.0Hz), 7.20-7.30 (6H,m), 8.95 (1H,s).

10 実施例108

5

15

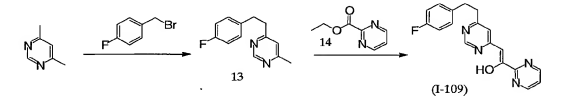
ルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-108)(10mg)を得た。 ${}^{1}H-NMR(CDCl_{3})$ δ: 2.90-3.10 (4H,m), 6.56 (1H,s), 6.69 (1H,s), 7.10-7.30 (5H,m), 8.56 (1H,s), 9.09(1H,s).

5 実施例109

10

15

20



4,6-ジメチルピリミジン(2.95g,27.2mmol)の THF(30ml)溶液に、-78^{\circ}の冷却下 n-ブチルリチウム溶液を滴下した。次に p-フルオロベンジルブロミド (5.15g,27.2mmol)を加え、0^{\circ}に昇温し30分攪拌した。反応液に水を加え水溶液が酸性を示すまで塩酸を加えた。水溶液を n-ヘキサンで洗浄した後、水溶液がアルカリ性を示すまで、水酸化ナトリウム水溶液を加えた。ジエチルエーテルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を減圧下留去し化合物 1 3 (4.03g)を得た。

化合物 1 3 (430mg,2mmol)の THF(3ml)溶液に、氷冷下化合物 1 4 (280mg,2mmol)および t-ブトキシカリウム(450mg,4mmol)を加え、室温に昇温して 10 分間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-109)(250mg)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 3.00-3.06 (4H,m), 6.86-7.02 (4H,m), 7.10-7.18 (2H,m), 7.29-7.34 (1H,m), 8.87 (2H,d,J=1.5Hz), 8.99 (1H,s).

実施例110、111

4-メチル-6-フェネチルピリミジンに対し、実施例109と同様の合成法を用いて合成した。化合物の各構造およびデータを以下の表に示す。

(表18)

化合物番号		構造式	¹H-NMR
I - 1 1 0	EtOOC_N	HO Z HO	(CDCl ₃) 8: 3.00- 3.06(4H, m), 6.89(1H, s), 6.90(1H, d, J=1.5Hz), 7.18- 7.35(6H, m), 8.86(2H, d, J=5.1Hz), 8.99(1H, s).
I - 1 1 1	EtOOC	H H	(CDCl ₃) δ: 3.00- 3.06(4H, m), 6.70(1H, s), 6.83(1H, d, J=1.2Hz), 7.08- 7.40(6H, m), 7.81(1H, dt, J=7.8, 1.5Hz), 8.01(1H, d, J=7.8Hz), 8.64(1H, d, J=3.6Hz), 8.86(2H, d, J=1.5Hz).

実施例112、113、114

4-メチル-6-フェネチルピリミジン(8.8g,44.4mmol)の THF(220ml)溶液に、氷冷下化合物 1 5 (10.0g,44.4mmol)および t-ブトキシカリウム(10.5g,93.6mmol)を加え、室温に昇温して 10 分間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を
 10 濃縮し化合物 (I-112)(7.38g)及び化合物 (I-113)(580mg)を得た。

化合物 (I-112)

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.43 (3H,t,J=7.2Hz), 3.00-3.06 (4H,m), 4.44 (2H,q,J=7.2Hz), 6.81 (1H,s), 6.88 (1H,d,J=1.2Hz), 7.16-7.30 (6H,m), 8.05 (1H,dd,J=8.4,0.9Hz), 8.40 (1H,dd,J=8.4,2.4Hz), 8.90 (1H,d,J=0.9Hz), 9.21 (1H,dd,J=2.1,0.9Hz).

化合物 (I-113)

5

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.62 (9H,s), 6.79 (1H,s), 6.87 (1H,d,J=1.2Hz), 7.16-7.30 (6H,m), 8.03 (1H,dd,J=8.4,0.6Hz), 8.33 (1H,dd,J=8.4,2.1Hz), 8.90 (1H,d,J=0.6Hz), 9.15 (1H,dd,J=2.1,0.9Hz).

10 化合物 (I-112) (1.38g,3.68mmol)のメタノール(50ml)溶液に水酸化リチウム水溶液(1N,14ml)を加え、加熱還流下1時間攪拌した。メタノールを減圧下留去し、水を加えた。水溶液が酸性を示すまでクエン酸を加え、酢酸エチルで抽出、水洗、乾燥した。減圧下溶媒を留去し析出結晶をジエチルエーテルにて洗浄、減圧下乾燥して化合物 (I-114) (950mg)を得た。

実施例115

20

$$(PhSO_2)_2NF + 16$$

$$(I-115)$$

$$(I-115)$$

4-メチル-6-フェネチルピリミジン(1.3g,6.6mmol)の THF(15ml)溶液に、-78℃ の冷却下 n-ブチルリチウム(6.6mmol)を滴下した。次に N-フルオロベンゼンスル

ホンイミド(2.3g,7.2mmol)を加え、室温に昇温した後30分攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し、化合物16および化合物17の混合物(1.3g)を得た。

上記得られた混合物に対し、実施例2、3と同様の合成法を用いて、化合物(I-115)を得た。

¹H-NMR(d6-DMSO) δ: 3.10-3.41 (2H,m), 5.77 (1H,ddd,J=4.2,8.7,48.6Hz), 6.38 (1H,s), 7.21-7.32 (5H,m), 7.50 (1H,s), 8.98 (1H,s).

10

15

20

5

実施例116、117

N-アセチルグリシン(3.51g,30mmol)のクロロホルム(30ml)とアセトニトリル (10ml)の混合溶液に、N,O-ジメチルヒドロキシルアミン塩酸塩(3.22g,33mmol)、

HOBt(4.46g,30mmol)、 WSCD(5.59g,36mmol)、 及 び ト リ エ チ ル ア ミ ン (3.34g,33mmol)を加え室温下 3 時間攪拌した。溶媒を留去し得られた残留物をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、クロロホルムーメタノールで溶出する画分を濃縮して、化合物 1 8 (4.10g)を得た。

化合物 1 8 (4.40g,27.5mmol)の THF(30ml)溶液に、氷冷下フェネチルマグネシウムブロミド (1M in THF,60mmol) を加え、その後室温に昇温し 30 分攪拌した。 反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。 溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ク

ロロホルムーメタノールで溶出する画分を濃縮し化合物 1 9 (3.56g)を得た。

化合物 1 9 (1.5g,7.3mmol)のトルエン溶液に、オキシ塩化リン(3g)を加え、1 時間加熱還流した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し化合物 2 0 (1.1g)を得た。

上記得られた化合物20に対し、実施例2と同様の合成法を用いて、化合物(I-116)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.39 (3H,t,J=7.2Hz), 2.99 (4H,s), 4.36 (2H,q,J=7.2Hz), 6.53 (1H,s), 6.79 (1H,s), 7.13-7.35 (5H,m).

10 化合物 (E-1) (50 mg,0.17 mmol)のジオキサン(3 ml)溶液に、 3 N 塩酸(3 ml)を加えた。 5 0 \mathbb{C} に加温し 3 時間攪拌した後、水を加え、水溶液がアルカリ性を示すまで炭酸水素ナトリウムを加えた。その後、クロロホルムで洗浄し、水溶液が酸性を示すまでクエン酸を加えた。酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥し、溶媒を留去して化合物 (I-1 1 7) (31 mg)を得た。

15 ${}^{1}\text{H-NMR}(d_{6}\text{-DMSO})$ δ : 2.85-3.05 (4H,m), 6.37 (1H,s), 7.05 (1H,s), 7.10-7.32 (5H,m).

実施例118、119

5

20 4-フェニル-1-ブタナール(1.48g,10mmol)のアセトニトリル(50ml)溶液に、テトラブチルアンモニウムトリブロミド(4.82g,10mmol)を加え、50℃で 30 分攪拌

した。反応液に水を加え、ジエチルエーテルで抽出、洗浄、乾燥した。溶媒を留去して化合物 21(2.21g)を得た。

化合物 2 1 (1.0g,4.4mmol)のアセトニトリル(10ml)溶液に、チオアセトアミド (660mg,8.8mmol)を加え 2 時間加熱還流した。反応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出、洗浄、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し化合物 2 2 (750mg)を得た。

化合物 2 2 に対し、実施例 2 、3 と同様の合成法を用いて化合物 (I-1 1 8)、化合物 (I-1 1 9) を得た。

10 化合物(I-118)

5

1H-NMR(CDCl₃) δ: 1.38 (3H,t,J=7.2Hz), 2.97 (2H,t,J=7.7Hz), 3.16 (2H,t,J=7.7Hz), 4.35 (2H,q,J=7.2Hz), 6.69 (1H,s), 7.15-7.38 (5H,m), 7.42 (1H,s). 化合物 (I-119)

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 2.93 (2H,t,J=8.0Hz), 3.12 (2H,t,J=8.0Hz), 6.63 (1H,s),

7.18-7.38 (5H,m), 7.48 (1H,s).

実施例120、121

$$H_2N$$
 H_2N
 H_2N

30%ナトリウムメトキシドーメタノール溶液(275mmol)に、メチル-3-アミノ 20 クロトネイト(12.5g,110mmol)およびホルムアミド(50g,1.1mol)を加え、3 時間加

熱還流し、その後メタノールを留去した。THF(100ml)を加え、上澄み液を除去した。この操作を3回行い、残留物にメタノール及び塩化アンモニウム(16g)を加え、不溶物をろ過した。減圧下溶媒を留去して化合物23(10.5g)を得た。

化合物 2 3 (10.45g,95mmol)にオキシ塩化リン(50g)を加え、110 $^{\circ}$ で 20 分攪拌した。反応液を氷水中にゆっくりと加え、その後、水溶液がアルカリ性になるまで水酸化ナトリウムを加えた。ジエチルエーテルで抽出、洗浄、乾燥し、溶媒を留去して化合物 2 4 (8.35g)を得た。

化合物 2.4 (6.95 g, 54 mmol)の N-メチルピロリドン溶液に、トリブチルビニル鈴 (18 g, 57 mmol)および $Pd(Ph_3)_4 (3.1 g, 2.7 mmol)$ を加え、 $80 ^{\circ}$ で 3 時間攪拌した。反 応液に炭酸水素ナトリウム水溶液を加え、ジエチルエーテルで抽出、洗浄、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、ジエチルエーテルで溶出する画分を濃縮し、化合物 2.5 (5.51 g)を得た。

化合物 2 5 に対し、実施例 1 1 2、1 1 4 と同様の合成法を用いて、化合物 (I-121) を得た。

15 化合物(I-120)

10

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.40 (3H,t,J=7.4Hz), 4.37 (2H,q,J=7.4Hz), 5.74 (1H,dd,J=10.8,1.5Hz), 6.45 (1H,s), 6.50 (1H,dd,J=17.1,1.5Hz), 6.71 (1H,dd,J=17.1,10.8Hz), 8.89 (1H,s).

化合物(I-121)

20 ¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 5.74 (1H,d,J=11.0Hz), 6.28 (1H,s), 6.47 (1H,d,J=17.0Hz), 6.74 (1H,dd,J=11.0,17.0Hz), 7.40 (1H,s), 8.82 (1H,s).

実施例122、123、124

LAH HO
$$\frac{MnO_2}{26}$$
 OHC $\frac{Ph_3PBrCH_3}{28}$ $\frac{(CO_2Et)_2}{HO}$ HO $\frac{H_2N}{HO}$ $\frac{H_2N}{HO}$

リチウムアルミニウムハイドライド(2.5g,66mmol)の THF(100ml)溶液に、氷冷下 6-メチルニコチン酸メチルエステル(10g,66mmol)を加え、室温に昇温して 10 分攪拌した。再び氷冷下にて酢酸エチル及び水を加え、水素の発生が終わるまで攪拌した。溶媒を留去した後、クロロホルムを加えてろ過、乾燥し、溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し、化合物 2 6 (7.9g)を得た。

5

10

15

20

化合物 2 6 (7.9g,64mmol)のクロロホルム(100ml)溶液に、二酸化マンガン (27.9g,321mmol)を加え、60℃で 1 時間攪拌した。反応液をろ過し、溶媒を留去して化合物 2 7 (7.1g)を得た。

メチルトリフェニルホスホニウムブロミド(22.0g,61.5mmol)の THF(50ml)に、 氷冷下 n-ブチルリチウム(61.5mmol)を滴下し、30 分攪拌した。その後化合物 2 7(7.1g,58.6mmol)の THF(20ml)溶液を滴下し、室温に昇温して 1 時間攪拌した。 反応液に水を加え、ジエチルエーテルで抽出し、洗浄、乾燥した。溶媒を留去し 得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサンー酢 酸エチルで溶出する画分を濃縮し、化合物 2 8(8.0g)を得た。

化合物 2 8 (7.0g,58.6mmol)の THF(200ml)溶液に、シュウ酸ジエチル (85.7g,58.6mmol)および t-ブトキシカリウム(13.2g,58.6mmol)を加え、加熱還流下 4 時間攪拌した。反応液に塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルで抽出し、水洗、乾燥した。溶媒を留去し得られた析出結晶を n-ヘキサンにて洗浄、減圧下乾燥して化合物(I-12 2)(5.7g)を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.40 (3H,t,J=7.1Hz), 4.36 (2H,q,J=7.1Hz), 5.40 (1H,d,J=11.0Hz), 5.83 (1H,d,J=17.6Hz), 6.56 (1H,s), 6.69 (1H,dd,J=11.0,17.6Hz), 7.18 (1H,d,J=8.2Hz), 7.79 (1H,dd,J=2.2,8.0Hz), 8.43 (1H,d,J=2.2Hz).

5 化合物 (I-122) に対し、実施例3と同様の合成法を用いて、化合物 (I-123) を得た。

¹H-NMR(d₆-DMSO) δ : 5.42 (1H,d,J=11.3Hz), 6.01 (1H,d,J=17.7Hz), 6.56 (1H,s), 6.77 (1H,dd,J=11.3,17.7Hz), 7.50 (1H,d,J=8.5Hz), 8.07 (1H,d,J=2.1,8.5Hz), 8.60 (1H,d,J=1.8Hz).

10 化合物 (I-123) に対し、実施例60と同じ合成法を用いて、化合物 (I-124) を得た。

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 4.60 (2H,d,J=6.0Hz), 5.38 (1H,d,J=11.1Hz), 5.80 (1H,d,J=17.7Hz), 6.60 (1H,s), 6.66 (1H,dd,J=11.1,17.7Hz), 7.18 (1H,d,J=8.4Hz), ... 7.20-7.42 (5H,m), 7.78 (1H,dd,J=2.4,8.7Hz), 8.26 (1H,d,J=2.4Hz).

15

20

実施例125、126

化合物 2 8 (330mg,2.8mmol)の THF(2ml)溶液に、9-BBN(0.5M in THF,5.5mmol)を加え、60℃で3時間攪拌した。その後室温に冷却し、ヨードベンゼン(1.7g,8.3mmol)、水酸化ナトリウム水溶液(3M,8.3mmol)およびPdCl2(dppf)(226mg,0.3mmol)を加え、50℃で3時間攪拌した。反応液に水を加

え、酢酸エチルで抽出し、洗浄、乾燥した。溶媒を留去し得られた残留物をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、n-ヘキサン-酢酸エチルで溶出する画分を濃縮し、2-メチル-5-フェネチルピリジン(540mg)を得た。

上記得られた 2-メチル-5-フェネチルピリジンに対し、実施例 2 、3 と同様の合成法を用いて、化合物(I-1 2 5)、化合物(I-1 2 6)を得た。

化合物 (I-125)

¹H-NMR(CDCl₃) δ: 1.39 (3H,t,J=7.1Hz), 4.35 (2H,q,J=7.1Hz), 6.54 (1H,s), 7.08-7.32 (6H,m), 7.47 (1H,dd,J=2.1,7.8Hz), 8.20 (1H,d,J=2.4Hz).

化合物 (I-126)

10 ¹H-NMR(d₆-DMSO) δ: 2.92 (4H,s), 6.52 (1H,s), 7.15-7.31 (5H,m), 7.42 (1H,d,J=8.4Hz), 7.77 (1H,dd,J=2.1,8.1Hz), 8.36 (1H,d,J=2.1Hz).

実施例127、128

2-イソプロピルヨードベンゼンを用い、上記同様の反応により合成した。化合 15 物の各構造及びデータを以下の表に示す。

(表19)

化合物番号	構造式	¹H-NMR
I - 1 2 7	HO	(CDCl ₃) 8: 1.21(6H,d,J=6.7Hz),1.39(3H,t,J-7.0Hz),2.80-3.00(4H,m),3.00-3.18(1H,m),4.35(2H,q,J=7.0),6.54(1H,s),7.00-7.30(5H,m),7.48(1H,dd,J=2.1,5.8Hz),8.21(1H,d,J=2.1Hz).
I - 1 2 8	HOOH	(DMSO-d6) δ: 1.14(6H,d,J=6.9Hz),2.80-3.00(4H, m), 3.00-3.20(1H,m), 6.52(1H, s), 7.05-7.30(4H, m), 7.43(1H, d, J=8.0Hz), 7.76(1H, dd, J=2.2, 6.0Hz), 8.35(1H, d, J=2.2Hz).

実施例129

5

10

15

Wang Resin(5.59g,0.65mmol/g)に DMF(80ml)を加え、更に化合物(J-2)(1.39g,7.27mmol)、 HOBt(982mg,7.27mmol)、 N- メ チ ル モ ル ホ リ ン (1.47g,14.5mmol)、及び PyBop(3.78g,7.27mmol)を加え、室温下 24 時間攪拌した。得られた固相を DMF、水、メタノール、及び塩化メチレンで洗浄し、減圧下乾燥して、Resin A(5.84g)を得た。

Resin A(30mg)に THF(0.4ml)を加え、更に 9-BBN(0.5M in THF,0.4ml)を加えて、室温下 4 時間攪拌した。その後、炭酸カリウム水溶液(2M,0.1ml)を加え、 2 ーアセチルヨードベンゼン(41mg,0.2mmol)、及び PdCl₂(dppf)(3mg)を加えて、50℃で 20 時間攪拌した。得られた固相を DMF、水、メタノール、及び塩化メチレンで洗浄して Resin B を得た。

Resin B に 20% TFA - 塩化メチレン溶液を加え、室温下 1 時間攪拌した。反応液を減圧下溶媒留去し、化合物(I-129)の粗生成物を得た。生成物は LC-MS スペクトル分析により、[M+H]+が確認された。

実施例130-174

各種ハロゲン化物を用い、上記同様の反応を用いて合成した。用いた各ハロゲン化物、及び各化合物の構造を以下の表に示す。各生成物は LC-MS スペクトル 分析により、[M+H]+が確認された。

(表20)

化合物番号	ハロゲン化物 (原料)	構造式
I - 1 3 0	H ₃ C —Br	НООН
I - 1 3 1	O H ₃ C Br	HOOH
I - 1 3 2	O-CH ₃	НООН
I - 1 3 3	H ₃ C-O	НООН
I - 1 3 4	H ₃ C	НОТОН
I - 1 3 5	CN Br	CN HO OH

(表21)

化合物番号	ハロゲン化物 (原料)	構造式
I - 1 3 6	NC Br	NC HO OH
I - 1 3 7	NC——Br	NC OH
I - 1 3 8	NO ₂	NO ₂ NO ₂ OH
I — 1 3 9	O ₂ N	O ₂ N HO OH
I - 1 4 0	O ₂ N————————————————————————————————————	O ₂ N OH
I - 1 4 1	O CH ₃ O Br	HO OH

(表22)

化合物番号	ハロゲン化物 (原料)	構造式
I - 1 4 2	H ₃ C O	НООН
I — 1 4 3	H ₃ C-O	НООН
I - 1 4 4	CH ₃	НООН
I — 1 4 5	H ₃ C	HO OH
I - 1 4 6	H ₃ C — \(\bigcom_{} \)——I	HO OH
I - 1 4 7	F F F	CF ₃ N HO OH

(表23)

化合物番号	ハロゲン化物 (原料)	構造式
I - 1 4 8	FF	F ₃ C N HO OH
I — 1 4 9	F F	F ₃ C N HOOH
I — 1 5 0	N Br	НООН
I — 1 5 1	N Br	но он
I - 1 5 2	N Br	НООН
I - 1 5 3	Br S	HN HO OH

(表24)

化合物番号	ハロゲン化物 (原料)	構造式
I — 1 5 4	Br N	НООН
I — 1 5 5	Br N HO	НООН
I — 1 5 6	Br	N НО ОН
I — 1 5 7	Br CN	NC NO HO OH
I — 1 5 8	OMe Br N OMe	НОТОН
I — 1 5 9	Br CH ₃	N HO OH

(表25)

化合物番号	ハロゲン化物 (原料)	構造式
I - 1 6 0	CH ₃	но
I - 1 6 1	Br NH ₂	H ₂ N N HO OH
I - 1 6 2	Br N NH ₂	H ₂ N N HO OH
I — 1 6 3	Br NO ₂ NH ₂	H ₂ N N O ₂ N HO OH
I - 1 6 4	Br	НООН
I - 1 6 5	H ₃ C Br	NNH ₂ NH ₂ OH

(表26)

化合物番号	ハロゲン化物 (原料)	構造式
I — 1 6 6	Br CONH ₂	NH ₂ NH ₂ OH
I - 1 6 7	NH ₂	NH ₂ NOH
I - 1 6 8	CI	CI NOH
I-169	BrN	NC NO HO OH
I - 1 7 0	Br NH ₂	NH ₂ N
I - 1 7 1	S O CH ₃	НООН

(表27)

化合物番号	ハロゲン化物(原料)	構造式
I - 1 7 2	O CH ₃	O S HO OH
I - 1 7 3	OH	но
I - 1 7 4	CH ₃ N CH ₃	OH SHOW THE
I — 1 7 5	Br CH ₃	HOOH

実施例175

5

ピリミジン誘導体についても、同様に固相合成を行うことができた。上記の式 (J-2) で示される化合物の変わりに、3-(6-ビニルピリミジン-4-イル)-2-ヒドロキシアクリル酸を使用して行った。

上記の化合物と同様に、本発明化合物として、例えば、以下の化合物も合成することができる。

(表28)

	•••	✓N OH	N=	' N-1	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z 3	R 1	Y
B - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 1
B - 2	CH ₂	0	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 4	単結合	S	СН2	4 - F - P h	Y 1
B - 5	CH ₂	S	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 1 1	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 1 2	単結合	ИН	CH ₂	4 - F - P h	Y 1
B - 1 3	СН2	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Y 1
B - 1 5	СН2	CO	単結合	4 - F - P h	Y 1
B - 1 6	単結合	0	СН2	Ρh	Y 1
B-17	CH ₂	0	単結合	Ρh	Y 1
B - 1 8	単結合	S	CH ₂	Ρh	Y 1
B - 1 9	СН2	S	単結合	Ρh	Y 1
B - 2 0	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 1
B - 2 1	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 1
B - 2 2	単結合	CH = CH	単結合	Ρh	Y 1
B - 2 3	単結合	N H S O 2	単結合	Ρh	Y 1
B - 2 4	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Yi
B - 2 5	単結合	СН2	単結合	Рh	Y
B - 2 6	単結合	N H	CH ₂	Ρh	Y 1
B - 2 7	CH ₂	N H	単結合	Ρh	Y 1
B - 2 8	単結合	CO	СН2	Ρh	Y 1

(表29)

		V '' 011	N	. N-"	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z 3	R ¹	Y
B - 2 9	CH ₂	CO	単結合	Ρh	Y 1
C - 1	単結合	0	СН2	4 - F - P h	Y 2
C - 2	СН2	0	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 4	単結合	S	СН2	4 - F - P h	Y 2
C - 5	СН2	S	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 8	単結合	CH=CH	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 1 1	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 1 2	単結合	NΗ	CH ₂	4 - F - P h	Y 2
C - 1 3	СН2	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Y 2
C - 1 5	СН2	CO	単結合	4 - F - P h	Y 2
C - 1 6	単結合	0	CH ₂	Ρh	Y 2
C - 1 7	СН2	0	単結合	P h	Y 2
C - 1 9	単結合	S	СН2	Ρh	Y 2
C - 2 0	СН2	S	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 3	単結合	C H = C H	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 4	単結合	NHSO ₂	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 6	単結合	СН2	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 7	単結合	NΗ	СН2	Ρh	Y 2

(表30)

				N-	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z 3	R 1	Y
C - 2 8	CH ₂	N H	単結合	Ρh	Y 2
C - 2 9	単結合	CO	СН2	Ρh	Y 2
C - 3 0	CH ₂	CO	単結合	Ρh	Y 2
D - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 3
D - 2	CH ₂	0	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 4	単結合	S	СН2	4 F P h	Y 3
D - 5	CH ₂	S	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 8	単結合	С Н = С Н	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 1 1	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 1 2	単結合	NΗ	CH ₂	4 - F - P h	Y 3
D - 1 3	СН2	N H	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 1 4	単結合	СО	CH ₂	4 - F - P h	Y 3
D - 1 5	СН2	CO	単結合	4 - F - P h	Y 3
D - 1 6	単結合	0	CH ₂	Ρh	Y 3
D - 1 7	СН2	0	単結合	Ρh	Y 3
D - 1 9	単結合	S	CH ₂	Ρh	Y 3
D - 2 0	CH ₂	S	単結合	Ρh	Y 3
D - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 3
D - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 3
D - 2 3	単結合	CH = CH	単結合	Ρh	Υ 3
D - 2 4	単結合	NHSO ₂	単結合	Ρh	Y 3
D - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 3
			_		

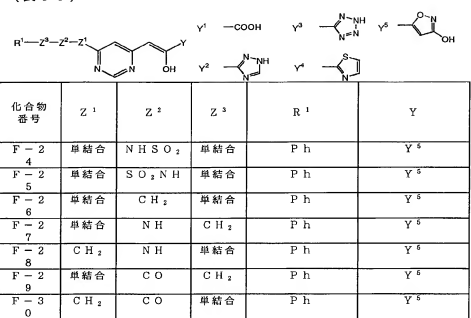
(表31)

		V	N=	N-	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
D - 2 6	単結合	CH ₂	単結合	Ρh	Y 3
D - 2 7	単結合	NΗ	CH ₂	Ρh	Y 3
D - 2 8	СН2	NΗ	単結合	Ρh	Y 3
D - 2 9	単結合	CO	CH ₂	Ρh	Y 3
D - 3 0	CH ₂	CO	単結合	Ρh	Y 3
E - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 4
E - 2	СН2	0	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 4	単結合	S	CH ₂	4 - F - P h	Y 4
E - 5	CH ₂	S	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Υ 4
E - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 1 1	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 1 2	単結合	NΗ	CH ₂	4 - F - P h	Y 4
E - 1 3	СН2	ΝH	単結合	4 - F - P h	γ 4
E - 1 4	単結合	CO	CH ₂	4 - F - P h	Y 4
E - 1 5	CH ₂	CO	単結合	4 - F - P h	Y 4
E - 1 6	単結合	0	CH ₂	Ρh	Y 4
E - 1 7	СН2	0	単結合	Ρh	Y 4
E - 1 9	単結合	S	CH ₂	Ρh	Y 4
E - 2 0	C H ₂	S	単結合	Ρh	Y 4
E - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 4
E - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 4
E - 2 3	単結合	CH=CH	単結合	Ρh	Y 4
E - 2 4	単結合	N H S O 2	単結合	P h	Y 4

(表32)

	N.	N OH	Y- N	Y	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z 3	R 1	Y
E - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ph	Y 4
E - 2 6	単結合	СН2	単結合	Ρh	Y 4
E - 2 7	単結合	ΝH	СН2	Ρh	Y 4
E-28	CH ₂	ΝH	単結合	Ρh	Y 4
E - 2 9	単結合	СО	CH ₂	Ρh	Y 4
E - 3 0	CH ₂	CO	単結合	Ρh	Y 4
F - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 5
F - 2	CH ₂	0	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 3	単結合	СН2СН2	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 4	単結合	S	CH ₂	4 - F - P h	Υ 5
F - 5	СН2	S	単結合	4 - F - P h	Υ ⁵
F - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 1 1	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	γ 5
F - 1 2	単結合	ИН	CH ₂	4 - F - P h	Υ 5
F - 1 3	CH ₂	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y 5
F - 1 4	単結合	CO	CH ₂	4 - F - P h	Y 5
F - 1 5	СН2	CO	単結合	4 - F - P h	Υ 5
F - 1 6	単結合	0	CH ₂	Ρh	Υ 6
F - 1 7	CH ₂	0	単結合	P h	Y 5
F - 1 9	単結合	S	СН2	Ρh	Y 5
F - 2 0	CH ₂	S	単結合	Ρh	γ 5
F - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 6
F - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 5
F - 2 3	単結合	CH = CH	単結合	Ρh	Y 5

(表33)



(表34)

(- 1	•				•
		Y	Y1 —co	OH Y3 — N N N N N N N N N N N N N N N N N N	H √2 OH
R ¹ Z ³	$-z^2-z^1$	N OH	Y2 - N	NH Y⁴ ✓S	
化 合物 番号	Z 1	Z ²	Z 3	R 1	Y
G - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 1
G - 2	СН2	0	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 3	単結合	CH2CH2	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 4	単結合	S	CH ₂	4 - F - P h	Y 1
G - 5	СН2	S	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 8	単結合	CH=CH	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 1 1	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 1 2	単結合	ΝH	СН2	4 - F - P h	Y 1
G - 1 3	СН2	N H	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Y 1
G - 1 5	СН₂	C O	単結合	4 - F - P h	Y 1
G - 1 6	СН2	0	単結合	Ρh	Y i
G - 1 8	単結合	S	СН2	Ρh	Y 1
G - 1 9	СН2	S	単結合	Ρh	Y 1
G - 2 0	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 1
G - 2 1	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 1
G - 2 2	単結合	C H = C H	単結合	Ph	Y 1
G - 2 3	単結合	N H S O 2	単結合	Ρh	Y 1
G - 2 4	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 1
G - 2 5	単結合	СН2	単結合	Ρh	Y 1
G - 2 6	単結合	NΗ	CH ₂	Ρh	Y 1
G - 2 7	СН2	ΝH	単結合	Ρh	Y 1
G - 2 8	単結合	CO	CH ₂	Ρh	Y 1

(表35)

H - 25

H - 26

単結合

単結合

CH₂

NΗ

単結合

CH₂

Ρh

Ρh

Y 2

Y 2

(表36)

$$R^1-Z^3-Z^2-Z^1$$
 V^1 V^2 V^3 V^4 V^5 V^6 V^6 V^8 V^8

			Ň	N-	
化合物番号	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
H - 2 7	СН2	NΗ	単結合	Ρh	Y 2
H - 2 8	単結合	CO	СН2	Ρh	Y 2
H - 2 9	CH ₂	CO	単結合	Ρh	Y 2
J - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 3
J - 2	CH ₂	0	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 4	単結合	S	СН2	4 - F - P h	Y 3
J - 5	CH ₂	S	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 3
J – 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 1 1	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 1 2	単結合	ИН	СН2	4 - F - P h	Y 3
J - 1 3	СН2	NH	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Y 3
J-15	СН2	CO	単結合	4 - F - P h	Y 3
J - 1 6	単結合	0	СН2	Ρh	Y 3
J - 1 7	СН2	0	単結合	Ph	Y 3
J 18	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	Ρh	Y 3
J - 1 9	単結合	S	CH ₂	Ρh	Y 3
J - 2 0	СН2	S	単結合	Ph	Y 3
J - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 3
J - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 3
J - 2 3	単結合	CH=CH	単結合	Ρh	Y 3
J - 2 4	単結合	NHSO ₂	単結合	Ph	Y 3

(表37)

$$R^1-Z^3-Z^2-Z^1$$
 OH Y^1 Y^2 Y^3 Y^4 Y^5 OH Y^2 Y^4 Y^5 Y^5 OH

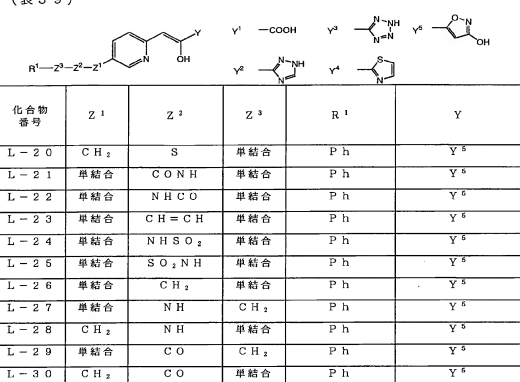
_			<u>N</u>	N-	
化合物番号	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
J - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 3
J - 2 6	単結合	СН2	単結合	Ph	Y 3
J - 2 7	単結合	NΗ	CH ₂	Ph	Y 3
J - 2 8	СН2	NΗ	単結合	Ρh	Y 3
J - 2 9	単結合	СО	CH ₂	Ph	Y 3
J - 3 0	СН2	CO	単結合	Ρh	Y 3
K - 1	単結合	0	СН2	4 - F - P h	Y 4
K - 2	CH ₂	0	単結合	4 - F - P h	Y 4
К – 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 4	単結合	S	CH ₂	4 - F - P h	Y 4
K - 5	СН2	S	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 1 1	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 1 2	単結合	NΗ	СН2	4 - F - P h	Y 4
K - 1 3	CH ₂	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Y 4
K - 1 5	CH ₂	CO	単結合	4 - F - P h	Y 4
K - 1 6	CH ₂	0	単結合	Ρh	Y 4
K - 1 7	単結合	СН2СН2	単結合	Ρh	Y 4
K - 1 8	単結合	S	СН2	Ρh	Y 4
K - 1 9	CH ₂	S	単結合	Ρh	Y 4
K - 2 0	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 4
K - 2 1	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 4

(表38)

$$P_1$$
 P_2 P_3 P_4 P_4 P_5 P_6 P_6 P_6 P_7 P_8 P_8

			N	<u> </u>	
化合物番号	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
K - 2 2	単結合	C H = C H	単結合	Ρh	Y 4
K - 2 3	単結合	NHSO ₂	単結合	Ρh	Y 4
K - 2 4	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 4
K - 2 5	単結合	СН2	単結合	Ρh	Y 4
K - 2 6	単結合	NΗ	CH ₂	Ρh	Y 4
K - 2 7	CH ₂	ИН	単結合	Ρh	Y 4
K - 2 8	単結合	СО	СН2	Ρh	Y 4
K - 2 9	CH ₂	CO	単結合	Ph	Y 4
L - 1	単結合	0	СН2	4 - F - P h	Y 5
L - 2	CH ₂	0	単結合	4 - F P h	Y 5
L - 3	単結合	СН2СН2	単結合	4 - F - P h	Y 6
L - 4	単結合	S	СН2	4 - F - P h	Y 5
L - 5	CH ₂	S	単結合	4 - F - P h	Y 5
L - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 5
L-7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 5
L – 8	単結合	C H = C H	単結合	4 - F - P h	Y 5
L - 9	単結合	N H S O 2	単結合	4 - F - P h	Y 5
L - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Υ 6
L-11	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 5
L - 1 2	単結合	N H	СН2	4 - F - P h	Y 5
L - 1 3	C H 2	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y ⁵
L - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Υ δ
L - 1 5	CH ₂	CO	単結合	4 - F - P h	Y 5
L - 1 6	単結合	0	СН2	Ρh	Y 5
L - 1 7	CH ₂	О	単結合	Ph	Y 5
L - 1 8	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	Ρh	Y 5
L - 1 9	単結合	S	СН 2	Ρh	Y

(表39)



(表40)

$$R^1-Z^3-Z^2-Z^1$$
 OH Y^1 Y^1 Y^2 Y^3 Y^4 Y^5 OH Y^2 Y^4 Y^5 OH

			, N	" N-"	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z 3	R 1	Y
M - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 1
M - 2	СН2	0	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 4	単結合	S	CH ₂	4 - F - P h	Y 1
M - 5	CH ₂	S	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 6	単結合	СОИН	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 1 1	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Υ 1
M - 1 2	単結合	NН	CH ₂	4 - F - P h	Y 1
M - 1 3	CH ₂	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Y 1
M - 1 5	СН2	CO	単結合	4 - F - P h	Y 1
M - 1 6	単結合	0	CH ₂	P h	Y 1
M - 1 7	СН2	0	単結合	Ρh	Y 1
M - 1 9	単結合	S	СН2	Ρh	γ 1
M - 2 0	CH ₂	S	単結合	Ρh	Y 1
M - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ph	Y 1
M - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ph	Y 1
M - 2 3	単結合	C H = C H	単結合	Ρh	Y 1
M - 2 4	単結合	N H S O 2	単結合	Ρh	Y 1
M - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 1
M - 2 6	単結合	CH ₂	単結合	Ρh	Y 1
M - 2 7	単結合	N H	СН2	P h	Y i
M - 2 8	СН2	N H	単結合	Ρh	Y 1

(表41)

表 4 1)
$$R^{1}-Z^{3}-Z^{2}-Z^{1}$$

$$OH$$

$$V^{1}$$

$$V^{1}$$

$$OH$$

$$V^{2}$$

$$V^{1}$$

$$V^{2}$$

$$V^{3}$$

$$V^{4}$$

$$V^{5}$$

$$V^{5}$$

$$V^{1}$$

$$V^{2}$$

$$V^{3}$$

$$V^{4}$$

$$V^{5}$$

			N	<u> </u>	
化合物番号	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
M - 2 9	単結合	CO	C H ₂	Ρh	Y 1
M - 3 0	СН2	CO	単結合	Ρh	Y 1
N - 1	単結合	0	СН2	4 - F - P h	Y 2
N - 2	CH ₂	0	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 4	単結合	S	CH ₂	4 - F - P h	Y 2
N - 5	CH ₂	S	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 9	単結合	N H S O 2	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 1 1	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y ²
N - 1 2	単結合	NΗ	CH ₂	4 - F - P h	Y 2
N - 1 3	CH ₂	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 1 4	単結合	СО	CH ₂	4 - F - P h	Y 2
N - 1 5	CH ₂	CO	単結合	4 - F - P h	Y 2
N - 1 6	単結合	0	CH ₂	Ρh	Y 2
N - 1 7	CH ₂	0	単結合	Ρh	Y 2
N - 1 8	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	Ρh	Y 2
N - 1 9	単結合	S	CH ₂	Ρh	Y 2
N - 2 0	СН2	S	単結合	Ρh	Y 2
N - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 2
N - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 2
N - 2 3	単結合	CH = CH	単結合	Ρh	Y 2
N - 2 4	単結合	N H S O 2	単結合	Ρh	Y 2
N - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 2

(表42)

$$R^1-Z^3-Z^2-Z^1$$
 OH Y^1 Y^1 Y^2 Y^3 Y^4 Y^5 OH Y^2 Y^4 Y^5 OH

		-	Ň	N-	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z 3	R 1	Y
N - 2 6	単結合	C H ₂	単結合	Ph	Y 2
N - 2 7	単結合	NΗ	CH ₂	Ρh	Y 2
N - 2 8	СН2	NΗ	単結合	Ρh	Y 2
N - 2 9	単結合	CO	CH ₂	Ρh	Y 2
N - 3 0	СН2	CO	単結合	Ρh	Y 2
0 - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 3
0 - 2	СН2	0	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 3	単結合	CH2CH2	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 4	単結合	S	СН2	4 - F - P h	Y 3
0 - 5	СН2	S	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 6	単結合	соин	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
0-10	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 1 1	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 1 2	単結合	NΗ	CH ₂	4 - F - P h	Y 3
0 - 1 3	CH ₂	NН	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 1 4	単結合	C O	СН₂	4 - F - P h	Y 3
0 - 1 5	CH ₂	CO	単結合	4 - F - P h	Y 3
0 - 1 6	単結合	0	СН2	Ρh	Y 3
0 - 1 7	CH ₂	0	単結合	Ρh	Y 3
0 - 1 8	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	Ρh	Y 3
0 - 1 9	単結合	S	СН2	Ph	Y 3
0 - 2 0	CH ₂	S	単結合	Ρh	Y 3
0 - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 3
0 - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 3

(表43)

$$R^1-Z^3-Z^2-Z^1$$
 OH Y^1 Y^2 Y^3 Y^4 Y^5 OH Y^2 Y^4 Y^5 OH

			, N	N-U	
化合物番号	Z 1	Z ²	Z 3	R 1	Y
0 - 2 3	単結合	C H = C H	単結合	Ρh	Y 3
0 - 2 4	単結合	NHSO ₂	単結合	Ρh	Y 3
0 - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 3
0 - 2 6	単結合	СН2	単結合	Ρh	Y 3
0 - 2 7	単結合	NН	CH ₂	Ρh	Y 3
0 - 2 8	СН2	N H	単結合	Ρh	Y 3
0 - 2 9	単結合	СО	CH ₂	Ρh	Y 3
0 - 3 0	СН2	СО	単結合	Ρh	Y 3
P - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y 4
P - 2	СН2	0	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 3	単結合	CH2CH2	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 4	単結合	s	CH ₂	4 - F - P h	Y 4
P - 5	СН2	S	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 1 1	単結合	CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 1 2	単結合	NH	СН2	4 - F - P h	Y 4
P - 1 3	СН2	ИН	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 1 4	単結合	СO	СН2	4 - F - P h	Y 4
P - 1 5	CH ₂	CO	単結合	4 - F - P h	Y 4
P - 1 6	単結合	0	СН2	Ρh	Y 4
P - 1 7	СН2	0	単結合	Ρh	Y 4
P - 1 8	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	Ρh	Y 4
P-19	単結合	S	СН2	Ρh	Y 4

(表44)

$$R^1-Z^3-Z^2-Z^1$$
 OH OH V^3 V^5 OH OH

			N,	N-	
化合物番号	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
P - 2 0	CH ₂	S	単結合	Ρh	Y 4
P - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 4
P - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ρh	Y 4
P - 2 3	単結合	С Н = С Н	単結合	Ρh	Y 4
P - 2 4	単結合	NHSO ₂	単結合	Ph	Y 4
P - 2 5	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 4
P - 2 6	単結合	СН 2	単結合	Ρh	Y 4
P - 2 7	単結合	NΗ	СН2	P h	Y 4
P - 2 8	СН2	NΗ	単結合	Ρh	Y 4
P-29	単結合	CO	CH ₂	Ρh	Y 4
P-30	СН2	CO	単結合	Ρh	Y 4
Q - 1	単結合	0	CH ₂	4 - F - P h	Y ⁵
Q - 2	СН2	0	単結合	4 - F - P h	Y 5
Q - 3	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	4 - F - P h	Y ⁶
Q - 4	単結合	S	CH ₂	4 - F - P h	Y 5
Q - 5	СН2	S	単結合	4 - F - P h	Y 5
Q - 6	単結合	CONH	単結合	4 - F - P h	Y 5
ର – 7	単結合	NHCO	単結合	4 - F - P h	Y 5
Q - 8	単結合	CH = CH	単結合	4 - F - P h	Y 5
Q - 9	単結合	NHSO ₂	単結合	4 - F - P h	Y 6
Q - 1 0	単結合	SO ₂ NH	単結合	4 - F - P h	Y ⁵
Q - 1 1	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y ⁵
Q - 1 2	単結合	NH	CH ₂	4 - F - P h	Y 5
Q - 1 3	CH ₂	NΗ	単結合	4 - F - P h	Y ⁵
Q - 1 4	単結合	CO	СН2	4 - F - P h	Y ⁵
Q - 1 5	CH ₂	CO	単結合	4 - F - P h	Y 5
Q - 1 6	単結合	0	СН2	Ρh	Y 5

(表45)

$$R^1$$
— Z^3 — Z^2 — Z^1 — Z^2 — Z^3 — Z^3 — Z^3 — Z^4

│ 化合物 │ 番号 │ .	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
Q - 1 7	CH ₂	0	単結合	Ρh	Y 5
Q - 1 8	単結合	CH ₂ CH ₂	単結合	Ρh	Y 5
Q - 1 9	単結合	S	CH ₂	Ρh	Y 5
Q - 2 0	СН₂	S	単結合	Ρh	Y 5
Q - 2 1	単結合	CONH	単結合	Ρh	Y 5
Q - 2 2	単結合	NHCO	単結合	Ph	Υ 6
Q - 2 3	単結合	С Н = С Н	単結合	Ph	Y 5
Q - 2 4	単結合	NHSO ₂	単結合	Ρh	Y 5
Q - 2 5	単結合	CH ₂	単結合	Ρh	Y 5
Q - 2 6	単結合	SO ₂ NH	単結合	Ρh	Y 5
Q - 2 7	単結合	NH	СН2	Ph	Y 5
Q - 2 8	СН2	NΗ	単結合	Ρh	Y ⁵
Q - 2 9	単結合	CO	CH ₂	Ρh	Y 5
Q - 3 0	СН2	CO	単結合	Ρh	Y 5

(表46)

$$R^{1}-Z^{3}-Z^{2}-Z^{4}-N \qquad \qquad Y^{1} \qquad -\text{COOH} \qquad Y^{3} \qquad \bigvee_{N=N}^{N-NH} \quad Y^{5} \qquad \bigvee_{OH}^{O-N} \\ N = N \qquad \qquad Y \qquad Y \qquad Y \qquad Y \qquad \qquad$$

			N	N	
化合物 番号	Z 1	Z ²	Z ³	R 1	Y
R - 1	単結合	S O ²	単結合	4 - F - P h	Y 1
R - 2	単結合	0	単結合	4 - F - P h	Y 1
R - 3	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y 1
R - 4	単結合	S	単結合	4 - F - P h	Y 1
R - 5	単結合	СО	単結合	4 - F - P h	Y 1
R - 6	単結合	NH	単結合	4 - F - P h	Y 1
R - 7	単結合	S O ²	単結合	Ρh	Y 1
R - 8	単結合	0	単結合	Ρh	Y 1
R - 9	単結合	S	単結合	Ρh	Y 1
R - 1 0	単結合	CO	単結合	Ρh	Y 1
R - 1 1	単結合	NΗ	単結合	Ρh	Y 1
S - 1	単結合	S O ²	単結合	4 - F - P h	Y 2
S - 2	単結合	0	単結合	4 - F - P h	Y 2
S - 3	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y 2
S - 4	単結合	S	単結合	4 - F - P h	Y 2
S - 5	単結合	CO	単結合	4 - F - P h	Y 2
S - 6	単結合	N II	単結合	4 - F - P h	Y 2
S - 7	単結合	S O ²	単結合	Ρh	Y 2
S - 8	単結合	0	単結合	Ρh	Y 2
S - 9	単結合	CH ₂	単結合	Ρh	Y 2
S - 1 0	単結合	S	単結合	Ρh	Y 2
S - 1 1	単結合	СО	単結合	Ρh	Y 2
S - 1 2	単結合	NΗ	単結合	Ρh	Y 2
T - 1	単結合	S O ²	単結合	4 - F - P h	Y 3
T - 2	単結合	0	単結合	4 - F - P h	Y 3
T - 3	単結合	СН2	単結合	4 - F - P h	Y 3
T - 4	単結合	S	単結合	4 - F - P h	Y 3

(表47)

化合物 番号	
T-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y³ T-7 単結合 SO² 単結合 Ph Y³ T-8 単結合 O 単結合 Ph Y³ T-9 単結合 CH₂ 単結合 Ph Y³ T-10 単結合 SO² 単結合 Ph Y³ T-11 単結合 CO 単結合 Ph Y³ T-12 単結合 NH 単結合 Ph Y³ U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH₂ 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
T-7 単結合 SO² 単結合 Ph Y³ T-8 単結合 O 単結合 Ph Y³ T-9 単結合 CH₂ 単結合 Ph Y³ T-10 単結合 S 単結合 Ph Y³ T-11 単結合 CO 単結合 Ph Y³ T-12 単結合 NH 単結合 Ph Y³ U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH₂ 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
T-8 単結合 O 単結合 Ph Y³ T-9 単結合 CH2 単結合 Ph Y³ T-10 単結合 S 単結合 Ph Y³ T-11 単結合 CO 単結合 Ph Y³ T-12 単結合 NH 単結合 Ph Y³ U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH2 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
T-9 単結合 CH2 単結合 Ph Y³ T-10 単結合 S 単結合 Ph Y³ T-11 単結合 CO 単結合 Ph Y³ T-12 単結合 NH 単結合 Ph Y³ U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH2 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
T-10 単結合 S 単結合 Ph Y³ T-11 単結合 CO 単結合 Ph Y³ T-12 単結合 NH 単結合 Ph Y³ U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH₂ 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
T-11 単結合 CO 単結合 Ph Y³ T-12 単結合 NH 単結合 Ph Y³ U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH₂ 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
T-12 単結合 NH 単結合 Ph Y³ U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH₂ 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
U-1 単結合 SO² 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-3 単結合 CH₂ 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y⁴	
U-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-3 単結合 CH ₂ 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y ⁴	
U-3 単結合 CH2 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y ⁴	-
U-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y ⁴	
U-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y ⁴ U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y ⁴	
U-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y ⁴	
U-7 単結合 SO² 単結合 Ph Y⁴	
U-8 単結合 O 単結合 Ph Y ⁴	
U-9 単結合 CH ₂ 単結合 Ph Y ⁴	
U-10 単結合 S 単結合 Ph Y ⁴	
U-11 単結合 CO 単結合 Ph Y ⁴	
U-12 単結合 NH 単結合 Ph Y ⁴	
V-1 単結合 SO ² 単結合 4-F-Ph Y ⁵	
V-2 単結合 O 単結合 4-F-Ph Y ⁵	
V-3 単結合 CH ₂ 単結合 4-F-Ph Y ⁵	
V-4 単結合 S 単結合 4-F-Ph Y ⁵	
V-5 単結合 CO 単結合 4-F-Ph Y ⁵	
V-6 単結合 NH 単結合 4-F-Ph Y ⁵	
V-7 単結合 SO ² 単結合 Ph Y ⁵	

(表48)

試験例

10

本発明化合物のインテグラーゼ阻害作用を以下に示すアッセイ法に基づき調べ 5 た。

(1) DNA溶液の調製

アマシャムファルマシア社により合成された以下の各DNAを、KTE バッファー液(組成:100mM KCl, 1mM EDTA, 10mM Tris-塩酸 (pH 7.6)) に溶解させることにより、基質 DNA 溶液 (2pmol/μl) およびターゲット DNA 溶液(5pmol/μl) を調製した。各溶液は、一旦煮沸後、ゆるやかに温度を下げて相補鎖同士をアニーリングさせてから用いた。

(基質 DNA 配列)

5'- Biotin-ACC CTT TTA GTC AGT GTG GAA AAT CTC TAG CAG T-3'
3'- GAA AAT CAG TCA CAC CTT TTA GAG ATC GTC A-5'

15 (ターゲット DNA 配列)

5'- TGA CCA AGG GCT AAT TCA CT-Dig-3'
3'-Dig-ACT GGT TCC CGA TTA AGT GA -5'

(2) 阻害率 (I C₅₀値)の測定

Streptavidin(Vector Laboratories 社製)を 0.1 M 炭酸バッファー液(組成: 90 m M Na₂CO₃,10 m M NaHCO₃)に溶かし、濃度を 40μ g/ml にした。この溶液、各 50μ lをイムノブレート(NUNC 社製)のウエルに加え、 $4 \mathbb{C}$ で一夜静置、吸着させる。次に各ウエルをリン酸バッファー(組成: 13.7 m M NaCl, 0.27 m M KCl, 0.43 m M Na₂HPO₄,0.14 m M KH₂PO₄)で 2 回洗浄後、 1 % スキムミルクを含むリン酸バッファー 300μ lを加え、 3 0 分間ブロッキングした。さらに各ウエルをリン酸バッファーで 2 回洗浄後、基質 DNA 溶液($2 p mol/\mu l$) 50μ lを加え、振盪下、室温で 30 分間吸着させた後、リン酸バッファーで 2 回、次いで蒸留水で 1 回洗浄した。

5

10

15

20

25

次に上記方法で調製した各ウエルに、バッファー(組成:150mM MOPS (pH7.2), 75mM MnCl₂, 50mM 2-mercaptoethanol, 25% glycerol, 500 μ g/ml bovine serum albumin -fraction V) 12 μl、ターゲット DNA (5pmol/μl) 1 μl および 蒸留水 32 μから調製した反応溶液 4 5 μl を加えた。さらに各ウエルに被検化 合物の DMSO 溶液 6 μl を加え、ポジティブコントロール (PC)としてのウエルに は、DMSO 6 μl を加える。次にインテグラーゼ溶液(30 pmol)9 μl を加え、良く混合した。ネガティブコントロール (NC) としてのウエルには、希釈液(組成: 20mM MOPS (pH7.2), 400mM potassium glutamete, 1mM EDTA, 0.1% NP-40, 20% glycerol, 1mM DTT, 4M urea)9 μl を加えた。

各プレートを 30 ℃で 1 時間インキュベート後、反応液を捨て、リン酸バッファーで 2 回洗浄した。次にアルカリフォスファターゼ標識した抗ジゴキシゲニン抗体(ヒツジ Fab フラグメント:ベーリンガー社製)を 100 μ 1 加え、 30 ℃で 1 時間結合させた後、0.05 % Tween 20 を含むリン酸バッファーで 2 回、リン酸バッファーで 1 回、順次洗浄した。次に、アルカリフォスファターゼ呈色バッファー(組成:10 mM パラニトロフェニルホスフェート (Vector Laboratories 社製)、5 mM Mg Cl₂、100 mM Na Cl、100 mM Tris-塩酸 (pH 9.5))を 150 μ 1 加えて 30 ℃で 2 時間反応させ、1 N Na OH 溶液 50 μ 1 を加え反応を止めた後、各ウ

エルの吸光度 (OD405nm) を測定し、以下の計算式に従い阻害率を求めた。 阻害率 (%) = 100[1-{(C abs.- NC abs.) / (PC abs.- NC abs.)}]

Cabs.; 化合物のウエルの吸光度

NC abs.: NC の吸光度

5 PC abs.: PC の吸光度

10

阻害率 50%に相当する化合物濃度(IC_{50})を以下の表に示す。なお、比較例として、以下に示す化合物($X-1\sim3$)を使用した。表中の化合物No. は実施例の化合物No. を示す。

(表49)

化合物 No.	IC ₅₀ (μg/ml)
I-2	0.53
I-3	0.31
I-7	1.3
ļ I-9	2.9
I-14	0.95
I-15	3.17
· I-17	3.4
I-24	0.3
I-25	0.13
I-27	0.68
I-35	0.44
I-46	0.55
I-47	0.5
I-49	5.6
X-1	>100
X-2	>100
X-3	>100

上記に示した化合物以外にも高活性の化合物としては、化合物 I-91, 95, 97, 103, 109, 110, 111, 114, 115, 117, 119などが挙げられる。従って、本発明化合物において、特にこれらの化合物が好ましい。

5

10

製剤例

以下に示す製剤例 $1 \sim 8$ は例示にすぎないものであり、発明の範囲を何ら限定することを意図するものではない。「活性成分」なる用語は、式 (I) で示される化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、それらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を意味する。

(製剤例1)

硬質ゼラチンカプセルは次の成分を用いて製造する:

用量

 (mg/カプセル)

 15
 活性成分
 250

 デンプン(乾燥)
 200

 ステアリン酸マグネシウム
 10

 合計
 460 m g

(製剤例2)

錠剤は下記の成分を用いて製造する:

 5
 用量

 (mg/錠剤)

 活性成分
 250

 セルロース(微結晶)
 400

 二酸化ケイ素(ヒューム)
 10

 ステアリン酸
 5

 合計
 665 mg

成分を混合し、圧縮して各重量665mgの錠剤にする。

(製剤例3)

以下の成分を含有するエアロゾル溶液を製造する:

 活性成分
 0.25

 エタノール
 25.75

 プロベラント22 (クロロジフルオロメタン)
 74.00

 合計
 100.00

20 活性成分とエタノールを混合し、この混合物をプロペラント22の一部に加え、 -30℃に冷却し、充填装置に移す。ついで必要量をステンレススチール容器へ 供給し、残りのプロペラントで希釈する。バブルユニットを容器に取り付ける。

(製剤例4)

活性成分60mgを含む錠剤は次のように製造する:

25活性成分6 0 m gデンプン4 5 m g

	微結晶性セルロース	3 5 m g
	ポリビニルピロリドン (水中10%溶液)	4 m g
	ナトリウムカルボキシメチルデンプン	4.5 mg
	ステアリン酸マグネシウム	0.5 mg
5	滑石	1 m g
	合計	150mg

活性成分、デンプン、およびセルロースはNo. 45メッシュU. S. のふるいにかけて、十分に混合する。ポリビニルピロリドンを含む水溶液を得られた粉末と混合し、ついで混合物をNo. 14メッシュU. S. ふるいに通す。このようにして得た顆粒を50℃で乾燥してNo. 18メッシュU. S. ふるいに通す。あらかじめNo. 60メッシュU. S. ふるいに通したナトリウムカルボキシメチルデンプン、ステアリン酸マグネシウム、および滑石をこの顆粒に加え、混合した後、打錠機で圧縮して各重量150mgの錠剤を得る。

(製剤例5)

15 活性成分80mgを含むカプセル剤は次のように製造する:

	活性成分	80 m g
	デンプン	5 9 m g
	微結晶性セルロース	5 9 m g
	ステアリン酸マグネシウム	2 m g
20	合計	2 0 0 m g

活性成分、デンプン、セルロース、およびステアリン酸マグネシウムを混合し、No.45メッシュU.S. のふるいに通して硬質ゼラチンカプセルに200mgずつ充填する。

(製剤例6)

25 活性成分225mgを含む坐剤は次のように製造する:

活性成分 2 2 5 m g

飽和脂肪酸グリセリド

2000mg

合計

2 2 2 5 mg

活性成分をNo.60メッシュU.S.のふるいに通し、あらかじめ必要最小限に加熱して融解させた飽和脂肪酸グリセリドに懸濁する。ついでこの混合物を、みかけ2gの型に入れて冷却する。

(製剤例7)

活性成分50mgを含む懸濁剤は次のように製造する:

 活性成分
 50mg

 ナトリウムカルボキシメチルセルロース
 50mg

 10
 シロップ

 安息香酸溶液
 0.10ml

 香料
 q. v.

 色素
 q. v.

精製水を加え合計 5 m 1

15 活性成分をNo. 45メッシュU. S. のふるいにかけ、ナトリウムカルボキシメチルセルロースおよびシロップと混合して滑らかなペーストにする。安息香酸溶液および香料を水の一部で希釈して加え、攪拌する。ついで水を十分量加えて必要な体積にする。

(製剤例8)

20 静脈用製剤は次のように製造する:

活性成分 1 0 0 m g

飽和脂肪酸グリセリド 1000ml

上記成分の溶液は通常、1分間に1mlの速度で患者に静脈内投与される。

25 産業上の利用可能性

式(I)で示される化合物は、インテグラーゼ阻害活性を有し、抗ウイルス薬、

抗HIV薬等として、エイズ等の治療に有効である。

請求の範囲

1. 式(I):

$$(R^{1}-Z^{3}-Z^{2}-Z^{1})$$
 A
 X
 (1)

(式中、Xはヒドロキシまたは置換されていてもよいアミノ;Yは-C(= R^2) 5 $-R^3-R^4$ (R²は酸素原子または硫黄原子;R³は酸素原子、硫黄原子または N-R⁵; R⁴は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいア ルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラル キル; R⁵は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアル 10 ケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルコキシ、 置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されていてもよいアラルキル、 またはR⁴およびR⁵は隣接する窒素原子と一緒になって、置換されていてもよい 非芳香族へテロ環式基を表わす)、一S(=О)。一R6-R7(R6は酸素原子 またはN-R⁷; R⁷はそれぞれ独立して水素、置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換 15 されていてもよいアラルキル; qは1または2を表わす)、-S(=0)。 $-R^8$ (R®は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置 換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル;qは前 記と同意義である)、-P (=O) (OR^{g}) $_{2}$ (R^{g} はそれぞれ独立して水素ま たは置換されていてもよいアルキル)、ハロゲン化アルキルまたは置換されてい 20 てもよいヘテロアリール; Z は水素、置換されていてもよいアルキルまたは置換 されていてもよいアラルキル; Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキ レンまたはアルケニレン; Z^2 は単結合、アルキレン、アルケニレン、- CH(O)

- 2. 式(I)の式:-C(Z)=C(X)Yで示される基がA環を構成するヘテ
 15 口原子に隣接する原子に置換している請求の範囲第1項記載のインテグラーゼ阻害剤。
 - 3. Yが置換されていてもよいヘテロアリールであり、該ヘテロアリールを構成するヘテロ原子に隣接する原子に結合手を有する請求の範囲第1項または第2項記載のインテグラーゼ阻害剤。
- 20 4. Xがヒドロキシであり、Yが-C($=R^2$) $-R^3-R^4$ (R^2 は酸素原子; R^3 は酸素原子または $N-R^5$; R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル; R^5 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルカニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアカニル、置換されていてもよいアカニル、置換されていてもよいアカニル、置換されていてもよいアカニル、最換されていてもよいアカルキル、または R^4 および R^5 は 隣接する 窒素原子と一緒になって、

置換されていてもよい非芳香族へテロ環式基を表わす)、置換されていてもよいテトラゾリル、置換されていてもよいトリアゾリル、置換されていてもよいチアゾリルであり、置換されていてもよいイソキサゾリルであり、置換されていてもよいピラジニルであり、置換されていてもよいイミダゾリル、置換されていてもよいピリミジニル、または置換されていてもよいピリジルである請求の範囲第1項または第2項記載のインテグラーゼ阻害剤。

- 5. A環が置換されていてもよいピリジン、置換されていてもよいピラジン、 置換されていてもよいピリミジン、置換されていてもよいオキサゾール、置換さ れていてもよいチアジアゾール、置換されていてもよいキノリン、置換されてい てもよいイソキノリン、置換されていてもよいプリン、置換されていてもよいベ ンゾオキサゾールまたは置換されていてもよいベンズイミダゾールである請求の 範囲第1項~第4項のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤。
 - 6. p=1であり、 Z^1 および Z^3 がそれぞれ独立して単結合またはアルキレンであり、 Z^2 が単結合、アルキレンまたは-O-であり、 R^1 が置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいヘテロアリールである請求の範囲第1項~第5項のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤。

7. 式(I):

10

15

$$(R^1-Z^3-Z^2-Z^1)$$
A
X
(I)

20 (式中、Xはヒドロキシまたは置換されていてもよいアミノ; Yは-C($=R^2$) $-R^3-R^4$ (R^2 は酸素原子または硫黄原子; R^3 は酸素原子、硫黄原子または $N-R^5$; R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラル

キル; R⁵は水素、置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアル ケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されていてもよいアルコキシ、 置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されていてもよいアラルキル、 またはR⁴およびR⁵は隣接する窒素原子と一緒になって、置換されていてもよい 非芳香族へテロ環式基を表わす)、-S(=0)_q-R⁶-R⁷(R⁶は酸素原子 または $N-R^7$; R^7 はそれぞれ独立して水素、置換されていてもよいアルキル、 置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換 されていてもよいアラルキル; q は 1 または 2 を表わす)、- S (= O) $_{u}$ - R 8 (R[®]は置換されていてもよいアルキル、置換されていてもよいアルケニル、置 換されていてもよいアルキニルまたは置換されていてもよいアラルキル;qは前 10 記と同意義である)、-P (=O) (OR 9) $_2$ (R 9 はそれぞれ独立して水素ま たは置換されていてもよいアルキル)、ハロゲン化アルキルまたは置換されてい てもよいヘテロアリール;Zは水素、置換されていてもよいアルキルまたは置換 されていてもよいアラルキル; Z^1 および Z^3 はそれぞれ独立して単結合、アルキ レンまたはアルケニレン; Z^2 は単結合、アルキレン、アルケニレン、-CH(O)15 $H) - . - S - . - S O - . - S O_2 - . - S O_2 N R^{10} - . - N R^{10} S O_2 - .$ -O-, $-NR^{10}-$, $-NR^{10}CO-$, $-CONR^{10}-$, -C(=O)-O-, -O-C (=O) -または-CO-; R^{10} は水素、置換されていてもよいアルキ ル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは 置換されていてもよいアラルキル; R¹は置換されていてもよい分枝状のアルキ 20 ル、置換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換 されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよいシクロアルケニル、置 換されていてもよい非芳香族ヘテロ環式基、置換されていてもよいアリールまた は置換されていてもよいヘテロアリール; pは $1 \sim 2$ (p = 2のとき、式: -2 $^{1}-Z^{2}-Z^{3}-R^{1}$ で示される基は、それぞれ異なっていてもよい);A環は置 25換されていてもよい芳香族へテロ環;式:-C(Z)=C(X)Yで示される基

はA環を構成するヘテロ原子に隣接する原子に置換している;但し、Xがヒドロ キシであり、YがーC(= R^2)ー R^3 ー R^4 (R^2 は酸素原子: R^3 は酸素原子: R⁴は水素、メチルまたはエチルを表わす。)であり、Zが水素であり、Z¹、Z 2 および \mathbf{Z}^3 が単結合であり、 \mathbf{R}^1 が非置換フェニルであり、 \mathbf{p} が $\mathbf{1}$ であり、かつ A環が置換されていてもよいピリジンまたは置換されていてもよいピラゾールで ある場合を除く。)で示される化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、 もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物。

8. Yが置換されていてもよいヘテロアリールであり、該ヘテロアリールを構 成するヘテロ原子に隣接する原子に結合手を有する請求の範囲第7項記載の化合 物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容さ れる塩またはそれらの溶媒和物。

10

25

- Xがヒドロキシであり、Yが-C(= R^2)- R^3 - R^4 (R^2 は酸素原子; R^3 は酸素原子または $N-R^5$; R^4 は水素、置換されていてもよいアルキル、置 換されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニルまたは置換さ れていてもよいアラルキル;R⁵は水素、置換されていてもよいアルキル、置換 15 されていてもよいアルケニル、置換されていてもよいアルキニル、置換されてい てもよいアルコキシ、置換されていてもよいシクロアルキルもしくは置換されて いてもよいアラルキル、またはR⁴およびR⁵は隣接する窒素原子と一緒になって、 置換されていてもよい非芳香族ヘテロ環式基を表わす)、置換されていてもよい テトラゾリル、置換されていてもよいトリアゾリル、置換されていてもよいチア 20 ゾリルであり、置換されていてもよいイソキサゾリルであり、置換されていても よいピラジニルであり、置換されていてもよいイミダゾリル、置換されていても よいピリミジニル、または置換されていてもよいピリジルである請求の範囲第7 項または第8項記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしく はそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物。
 - 10. A環が置換されていてもよい含窒素芳香族ヘテロ環である請求の範囲第

7項~第9項のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物。

- 11. A環が置換されていてもよいピリジン、置換されていてもよいピラジン、置換されていてもよいピリミジン、置換されていてもよいオキサゾール、置換されていてもよいチアジアゾール、置換されていてもよいキノリン、置換されていてもよいイソキノリン、置換されていてもよいプリン、置換されていてもよいベンゾオキサゾールまたは置換されていてもよいベンズイミダゾールである請求の範囲第7項〜第10項のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物。
- 10 12. Z²が単結合、アルキレンまたは-O-である請求の範囲第7項~第1 1項のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もし くはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物。
- 13. Z¹およびZ³がそれぞれ独立して単結合またはアルキレンであり、R¹ が置換されていてもよい分枝状のアルキル、置換されていてもよいシクロアルキル、置換されていてもよい非芳香族へテロ環式基、置換されていてもよいアリールまたは置換されていてもよいへテロアリールである請求の範囲第7項~第12項のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物。
- 14. Z^1 が単結合であり、 Z^2 がアルキレンまたは-O-であり、 Z^3 が単結 20 合またはアルキレンであり、A環が置換されていてもよいピリジンである請求の 範囲第7項~第13項のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物。 15. 式 (XIIc):

$$(R)_t$$
OH
OH
(XIIc)

(式中、A環は置換されていてもよい芳香族へテロ環; R¹はヘテロアリールまたはアリール; Pはヒドロキシ、カルボキシ、ハロゲン、ハロゲン化アルキル、アルキル、アルケニル、アルキニル、シクロアルキル、シクロアルケニル、アル コキシ、アルコキシカルボニル、ニトロ、ニトロソ、置換されていてもよいアミノ、アジド、アリール、アラルキル、シアノ、イソシアノ、イソシアナト、チオシアナト、イソチオシアナト、メルカプト、アルキルチオ、アルキルスルホニル、置換されていてもよいカルバモイル、スルファモイル、アシル、ホルミルオキシ、ハロホルミル、オキザロ、メルカプト、チオホルミル、チオカルボキシ、ジチオ カルボキシ、チオカルバモイル、スルフィノ、スルフォ、スルホアミノ、ヒドラジノ、アジド、ウレイド、アミジノまたはグアニジノ; tは0~5である)で示される化合物。

- 16. 請求の範囲第15項記載の化合物のライブラリー。
- 17. 請求の範囲第7項~第15項のいずれかに記載の化合物、その互変異性 15 体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれ らの溶媒和物を有効成分として含有する医薬組成物。
 - 18. 請求の範囲第7項~第15項のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を有効成分として含有する抗ウイルス薬。
- 20 19. 請求の範囲第7項~第15項のいずれかに記載の化合物、その互変異性体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれらの溶媒和物を有効成分として含有する抗 HIV 薬。
 - 20. 請求の範囲第7項~第15項のいずれかに記載の化合物、その互変異性

体、それらのプロドラッグ、もしくはそれらの製薬的に許容される塩またはそれ らの溶媒和物を有効成分として含有するインテグラーゼ阻害剤。

- 21. 請求の範囲第1項~第6項および第20項のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤に、逆転写酵素阻害剤および/またはプロテアーゼ阻害剤を組み合わせてなる抗 HIV 用合剤。
- 20. 逆転写酵素阻害剤および/またはプロテアーゼ阻害剤の抗 HIV 活性を上昇させる活性を有する請求の範囲第1項~第6項および第20項のいずれかに記載のインテグラーゼ阻害剤。
- 21. 請求の範囲第1項~第6項または第20項のいずれかに記載のインテグ 10 ラーゼ阻害剤を投与することを特徴とするエイズまたはエイズ関連合併症の治療 方法。
 - 22. インテグラーゼ阻害剤を製造するための請求の範囲第1項~第6項また は第20項のいずれかに記載の化合物の使用。

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05754

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl ⁷ C07D213/65, 53, 55, 64, 401/06, 417/06, 239/26, 52, 241/12, 18, 285/12, 215/14, 20, 263/32, 487/04, 401/12,235/12, 261/12, 473/00, 217/16, 403/06, 405/12, 409/06, 413/06, A61K31/44, 42, 421, 4184, 422, 427, 4436, 4439, 444, 505, 506, 41, 50, 47, 519, A61P43/00, 31/12 According to International Patent Classification (IPC) or to both national			
		ife) of to both national	
B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl ⁷ C07D213/00-65, 401/00-06, 417/00-06, 239/00-52, 241/00-18, 285/00-12, 215/00-20, 263/00-32, 487/00-04, 401/00-12, 235/00-12, 261/00-12, 473/00, 217/00-16, 403/00-06, 405/00-12, 409/00-06, 413/00-06, A61K31/00-519			0-18, 285/00-12, 73/00, 217/00-16,
	ion searched other than minimum documentation to the		•
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)			
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where app	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	US, 5480887, A (ELI LILLY AND C 02 January, 1996 (02.01.96), Full text & JP, 9-509155, A & WO, 95/02		1-20,22
х	& EP, 744948, A US, 5780640, A (HOECHST AKTIENG 14 July, 1998 (14.07.98), EXAMPLES 5,6 & JP, 6-165687, A & EP, 58125		7-16
x	GB, 2113687, A (SCHERING AG), 10 August, 1983 (10.08.83), especially, claims and descript & JP, 58-174394, A & EP, 85321 & US, 4473560, A	ion, page 4, Example 14	7-17
х	HIRAI, K.:SUGIMOTO, H. Synthsis of 2-Disubstituted-ami alikanoic Acids Chem.Pharm.Bull., Vol.25, No.9, compound 8		7-16
Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.	
* Special categories of cited documents: "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed Date of the actual completion of the international search "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art document member of the same patent family			
	November, 2000 (27.11.00)	12 December, 2000 (12.12.00)
Name and r	Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office Authorized officer		
Facsimile No.		Telephone No.	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05754

	tion). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
x	HEIRTZLER, F. R. Preparation of non-symmetrical 2,3-bis (2,2'-oligopyridyl)pyrazines via 1,2-disubstituted ethanones Synlett., No.8, August 1999, pp.1203-1206 compound 8d-g	7-16
x	CHEN, X.; WANG, X.; LIAN, H.; CHEN, J.; PAN, Y.; SHI, Y. A new procedure to enols of 2-acylmethyl-4, 4-dimethyl-2-oxazolines under ultrasonically dispersed potassium system Chin. J. Chem., Vol.17, No.1, January 1999, p.80-83 compound 2a-i	7-16
х	Bertilsson, S. K.; Tedenborg, L.; Alonso, D. A.; Andersson, P. G. Chiral N,N'- and N,O-Bidentate Anionic Ligands. Preparation, Metal Complexation, and Evaluation in the Asymmetric Aziridination of Olefins Organometallics, Vol.18, No.7, March 1999,pp.1281-1286 compounds 1a),1b),1d)	7-16
х	Chemical Abstracts, Vol.117, 1992, abstract No.171384 Registry No.143814-20-4	7-16
x	Chemical Abstracts, Vol.114, 1991, abstract No.122162 Registry No.129884-23-7 129884-21-5	7-16
х	Chemical Abstracts, Vol.108, 1988, abstract No.150582 Registry No.111559-36-5 111559-35-4	7-16
x	Chemical Abstracts, Vol.105, 1986, abstract No.6436 Registry No.102720-85-4	7-16
x	Chemical Abstracts, Vol.103, 1985, abstract No.21944 Registry No.95589-69-8	7-16
х	Chemical Abstracts, Vol.101, 1984, abstract No.211021 Registry No.93074-95-4	7-16
х	Chemical Abstracts, Vol.100, 1984, abstract No.85565 Registry No.88474-13-9	7-16
х	Chemical Abstracts, Vol.90, 1979, abstract No.72026 Registry No.69097-74-1 69097-73-0 69097-72-9	7-16
		<u> </u>

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/05754

Box I Observations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet)	
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons:	
1. Claims Nos.: 21 because they relate to subject matter not required to be searched by this Authority, namely:	
Claim 21 includes methods for treatment of the human body by therapy.	
2. Claims Nos.: because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such an	
extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:	
3. Claims Nos.:	
because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a).	
Box II Observations where unity of invention is lacking (Continuation of item 2 of first sheet)	
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows:	
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable claims.	
2. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment	
of any additional fee.	
3. As only some of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers	
only those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.:	
4. No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.:	
The state of the s	
Remark on Protest	
No protest accompanied the payment of additional search fees.	

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. Cl. ⁷ C07D213/65, 53, 55, 64, 401/06, 417/06, 239/26, 52, 241/12, 18, 285/12, 215/14, 20, 263/32, 487/04, 401/12, 235/12, 261/12, 473/00, 217/16, 403/06, 405/12, 409/06, 413/06, A61K31/44, 42, 421, 4184, 422, 427, 4436, 4439, 444, 505, 506, 41, 50, 47, 519, A61P43/00, 31/12

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. C1. 7 C07D213/00-65, 401/00-06, 417/00-06, 239/00-52, 241/00-18, 285/00-12, 215/00-20, 263/00-32, 487/00-04, 401/00-12, 235/00-12, 261/00-12, 473/00, 217/00-16, 403/00-06, 405/00-12, 409/00-06, 413/00-06, A61K31/00-519

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) REGISTRY (STN), CAPLUS (STN)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の		関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
A	US, 5480887, A(ELI LILLY AND COMPANY) 2.1月.1996(02.01.96)	1-20, 22
	全文献を参照。	
	&JP, 9-509155, A	
	&WO, 95/02962, A1	
,	&EP, 744948, A	
X	US, 5780640, A (HOECHST AKTIENGESELLSCHAFT)	7-16
	14.7月.1998(14.07.98)	
	EXAMPLE 5,6を参照。	0.20
	&JP, 6-165687, A	

|X| C欄の続きにも文献が列挙されている。

□ パテントファミリーに関する別紙を参照。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願目前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 27.11.00

国際調査報告の発送日

12.12.00

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁 (ISA/JP) 郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官(権限のある職員) 齋藤 恵 4P 9164

電話番号 03-3581-1101 内線 3490

C (続き) .	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
	&EP, 581250, A1	11号 20cm を存在日 42 日 23
X	GB, 2113687, A (SCHERING AG) 10.8月.1983 (10.08.83) 特に、クレームおよび明細書第4頁Example 14等を参照。 &JP, 58-174394, A &EP, 85321, A &US, 4473560, A	7-17
X .	HIRAI, K.: SUGIMOTO, II. Synthsis of 2-Disubstituted-amino-4-arylthiazol-5-yl-alikanoic Acids Chem. Pharm. Bull., Vol. 25, No. 9, 1977, p. 2292-2299 化合物 8を参照。	7-16
X	HEIRTZLER, F. R. Preparation of non-symmetrical 2,3-bis(2,2'-oligopyridyl)py razines via 1,2-disubstituted ethanones Synlett., No. 8, Aug 1999, p. 1203-1206 化合物8d-gを参照。	7-16
X	CHEN, X.; WANG, X.; LIAN, H.; CHEN, J.; PAN, Y.; SHI, Y. A new procedure to enols of 2-acylmethyl-4, 4-dimethyl-2-oxaz olines under ultrasonically dispersed potassium system Chin. J. Chem., Vol. 17, No. 1, Jan 1999, p. 80-83 Compund 2a-iを参照。	7-16
X	Bertilsson, S. K.; Tedenborg, L.; Alonso, D. A.; Andersson, P. G. Chiral N, N'- and N, O-Bidentate Anionic Ligands. Preparatio n, Metal Complexation, and Evaluation in the Asymmetric Aziridination of Olefins Organometallics, Vol. 18, No. 7, Mar 1999, p. 1281-1286 化合物1a), 1b), 1d)を参照。	7-16
		÷
	(続葉頁あり)	

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X	Chmeical Abstracts, Vol. 117, 1992, abstract No. 171384 Registry No. 143814-20-4	7-16
X	Chemical Abstracts, Vol. 114, 1991, abstract No. 122162 Registry No. 129884-23-7 129884-21-5	7-16
X	Chemical Abstracts, Vol. 108, 1988, abstract No. 150582 Registry No. 111559-36-5 111559-35-4	7–16
X	Chemical Abstracts, Vol. 105, 1986, abstract No. 6436 Registry No. 102720-85-4	7–16
X	Chemical Abstracts, Vol. 103, 1985, abstract No. 21944 Registry No. 95589-69-8	7-16
X	Chemical Abstracts, Vol. 101, 1984, abstract No. 211021 Registry No. 93074-95-4	7-16
X	Chemical Abstracts, Vol. 100, 1984, abstract No. 85565 Registry No. 88474-13-9	7-16
X	Chemical Abstracts, Vol. 90, 1979, abstract No. 72026 Registry No. 69097-74-1 69097-73-0 69097-72-9	7-16
,		
	,	

第I欄	請求の範囲の一部の調査ができないときの意見(第1ページの2の続き)
法第8条 成しなか	条第3項(PCT17条(2)(a))の規定により、この国際調査報告は次の理由により請求の範囲の一部について作いった。
1. X	請求の範囲 <u>21</u> は、この国際調査機関が調査をすることを要しない対象に係るものである。 つまり、
	人の身体の治療による処置方法を含んでいる。
2.	請求の範囲 は、有意義な国際調査をすることができる程度まで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。つまり、
·	
3.	請求の範囲 は、従属請求の範囲であってPCT規則6.4(a)の第2文及び第3文の規定に 従って記載されていない。
第Ⅱ欄	発明の単一性が欠如しているときの意見(第1ページの3の続き)
次に対	だべるようにこの国際出願に二以上の発明があるとこの国際調査機関は認めた。
	,
	·
1.	出願人が必要な追加調査手数料をすべて期間内に納付したので、この国際調査報告は、すべての調査可能な請求 の範囲について作成した。
2.	追加調査手数料を要求するまでもなく、すべての調査可能な請求の範囲について調査することができたので、追加調査手数料の納付を求めなかった。
3.	出願人が必要な追加調査手数料を一部のみしか期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、手数料の納付のあった次の請求の範囲のみについて作成した。
_	
4. [出願人が必要な追加調査手数料を期間内に納付しなかったので、この国際調査報告は、請求の範囲の最初に記載されている発明に係る次の請求の範囲について作成した。
追加調查	E手数料の異議の申立てに関する注意
	追加調査手数料の納付と共に出願人から異議申立てがあった。
1	追加調査手数料の納付と共に出願しから異議申立てがたかった